世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07D 231/54, 471/04, 491/048, 495/04, 498/04, 513/04, A61K 31/40, 31/415, 31/42, 31/425, 31/47, 31/55

(11) 国際公開番号

WO98/56768

(43) 国際公開日

(74) 代理人

1998年12月17日(17.12.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/02579

A1

(22) 国際出願日

1998年6月11日(11.06.98)

(30) 優先権データ 特願平9/157255

1997年6月13日(13.06.97)

JP

〒174-8612 東京都板橋区連根三丁目17番1号 山之内製薬株式会社 特許情報部内 Tokyo, (JP) (81) 指定国 AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN,

弁理士 長井省三, 外(NAGAI, Shozo et al.)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 山之内製薬株式会社

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103-8411 東京都中央区日本橋本町二丁目3番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

前野恭一(MAENO, Kyoichi)[JP/JP]

数田健一(KAZUTA, Ken-ichi)[JP/JP]

久保田秀樹(KUBOTA, Hideki)[JP/JP]

島田逸郎(SHIMADA, Itsuro)[JP/JP]

君塚哲也(KIMIZUKA, Tetsuya)[JP/JP]

坂本修一(SAKAMOTO, Shuichi)[JP/JP]

鰐渕文一(WANIBUCHI, Fumikazu)[JP/JP]

〒305-0841 茨城県つくば市御幸が丘21

山之内製薬株式会社内 Ibaraki, (JP)

CU, CZ, EE, GE, GH, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM,

添付公開書類

国際調査報告書

GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(54)Title: TRICYCLIC PYRROLE OR PYRAZOLE DERIVATIVES

(54)発明の名称 三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体

(57) Abstract

Tricyclic pyrrole or pyrazole derivatives represented by general formula (I) or pharmaceutically acceptable salts thereof, which have high selectivity and affinity for 5-HT_{2c} receptors and are useful in treating central nervous system diseases such as sexual function disorder, appetite regulation disorder, anxiety, depression or sleep disturbance. In said formula, the ring Y represents an unsaturated 5-membered ring optionally having 1 to 3 heteroatoms of one or more types selected from the group consisting of nitrogen, oxygen and sulfur or an unsaturated 6membered ring having 1 or 2 nitrogen atoms; X represents a bond or carbon; - represents a double or single bond; V represents nitrogen or CH; and A represents linear or branched lower alkylene optionally substituted by halogeno or cycloalkyl.

7/

5-HT_{2c}受容体に対し高い選択性と親和性を有し、中枢神経系疾患、例えば、性機能障害、食欲調節障害、不安、うつ、睡眠障害等の治療に有用である下記一般式(I)で示される三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

(式中の記号は以下の意味を示す

Y環:窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる1種若しくは2種以上のヘテロ原子を1乃至3個有していても良い不飽和5員環又は窒素原子を1乃至2個有する不飽和6員環

X:結合又は炭素原子

....::二重結合又は単結合

V:窒素原子又は式CHで示される基

A:ハロゲン原子若しくはシクロアルキル基で置換されていても良い直鎖又は分岐 の低級アルキレン基)

PCTに基づいて公開される国際出題のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AL アルバニア FI フィンランド LK スリ・ランカ SI スロヴェニア AM アルメニア FR フィンランス LR リペリト SK ス・エーア AM アルメニトワ GB 英国 LT リトアニア SN セスリシカンド CB 英国 LT リトアニア SN セスリンカ SZ スワジランド LV カクトヴィア TD トーゴー BA ポズニア・ヘルツェゴピナ GE グルジア MC モルドヴァ TD トーゴー BB バルバドス GH ガンピア MC モルドヴァ TT トーゴー BB バルバドス GN ギニア・ MC マグガスア旧ユーゴスラヴィア TT トルルコー YT TT トルーラ・グリンド・トバゴー TT トルーラ・グリンド・トバゴー TT トルー・・プロー TT アイムラビア TT アイスランド NE ニジェール・・ デロー FT ボルート・ブエー TT トリニー・・ FT イルー・ FT ボルート・ブエー TT トリニー・ FT ボルー・ TT トリニー・ FT ボルー・コー FT ボロー FT ボルー・コー FT ボート・ブロー FT ボルー・コー FT ボルー・コー FT ボルー・コー FT ボルー・コー FT ボルー・コー FT ボルー・コー FT ボール・コー FT ボルー・コー FT ボルー・コー FT ボール・コー FT ボールー FT ボールー

W.

明 細 書 三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体

技術分野

本発明は、新規な三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体又はその製薬学的に 許容される塩に関する。また、本発明は該三環性ピロール若しくはピラゾール誘導 体又はその塩と、製薬学的に許容される担体からなる医薬組成物、特に、中枢神経 系疾患、例えば、性機能障害、食欲調節障害、不安、うつ、睡眠障害の予防・治療 薬として有用な医薬組成物に関する。

背景技術

高齢化社会の到来と共に高齢者の生活向上・改善が見直されるようになり、今まで性機能障害等の病気ではないと諦められていた疾患に対しても、予防又は治療への焦点が当てられるようになってきた。

 $5-HT_{2c}$ 受容体は、主に中枢に分布しており、その役割は十分には解明されていないが、中枢神経系疾患、例えば、性機能障害、食欲調節障害、不安、うつ、睡眠障害等に関与していると考えらている(Curr. Opin. Invest. Drugs 2 (4) 317 (1993))。従って $5-HT_{2c}$ 受容体作用薬は上記疾患の予防又は治療に有用であり、特に今まで性機能障害等の病気ではないと諦められていた有効な治療法が無い疾患にも有用であると考えられる。

 $5-HT_{2c}$ 受容体作用薬である三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体としては、ベンゼン環が縮合した三環性ピロール誘導体 (EP 657426-A)及びベンゼン環が縮合した三環性ピラゾール誘導体 (EP 700905-A)等が報告されている。

また、国際公開W096/13478にはレチノイド拮抗薬であるピラジン環、ピリジン環、チオフェン環、フラン環又はピロール環が縮合した三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体が、国際公開W095/07893にはドーパミン受容体リガンドである芳香族へテロ環が縮合した三環性ピロール若しくはピラゾール骨格を有し、日つ該骨格中のピロール又はピラゾール環の炭素原子に置換基を有する

化合物が報告されている。

発明の開示

本発明者等は、1位にアルキレン鎖を介してアミノ基が結合し、且つ不飽和ヘテロ環が縮合した従来知られていない三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体に関して鋭意研究を行った結果、新規三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体が、 $5-HT_{2c}$ 受容体に対し高い選択性と親和性を有することを見いだし本発明を完成した。

即ち、本発明は $5-HT_{2c}$ 受容体に対し高い選択性と親和性を示す下記一般式 (I)で示される新規な三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体又はその製薬学 的に許容される塩に関する。

$$\begin{array}{c|c}
R^{5} & R^{7} \\
R^{5} & R^{8} \\
R^{4} & R^{9} \\
R^{3} & R^{9} \\
R^{4} & R^{9} \\
R^{7} & R^{9} \\
R^{9} & R^{1} \\
R^{2} & R^{2}
\end{array}$$

(式中の記号は以下の意味を示す

Y環:窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる1種若しくは2種以上のヘテロ原子を1乃至3個有していても良い不飽和5員環又は窒素原子を1 乃至2個有する不飽和6員環

X:結合又は炭素原子

....:二重結合又は単結合

V:窒素原子又は式CHで示される基

A:ハロゲン原子若しくはシクロアルキル基で置換されていても良い直鎖又は分岐 の低級アルキレン基

R¹及びR²:同一又は異なって水素原子、低級アルキル基又はR¹とR²若しくは Aは隣接する窒素原子と一体となって含窒素飽和ヘテロ環を形成しても良い

R³及びR⁴:同一又は異なって水素原子、低級アルキル基、水酸基、低級アルコ

キシ基、アミノ基、モノ若しくはジ低級アルキルアミノ基、低級アルカノイルアミ ノ基又はハロゲン原子

R⁵~R⁹:同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、水酸基又は低級アルコキシ基

但し、 \dots が二重結合であるときは、 R^6 及び R^8 は存在しない。また、Xが結合であるときは、 \dots は単結合であり且つ R^7 及び R^8 は存在しない。)

本発明化合物(I)は、不飽和ヘテロ環が縮合した三環性ピロール若しくはピラ ゾール骨格の1位に、必ずにアルキレン鎖を介してアミンが結合する点に化学構造 上の特徴がある。

好ましくは
$$R^3$$
 R^8 R^9 が R^4 N である本発明化 R^3 R^4 $A-NH_2$

合物(I)であり、さらに好ましくはAがエチレン又はプロピレン基である本発明化合物(I)であり、さらに好ましくはY環がフラン又はチオフェン環である本発明化合物(I)であり、特に好ましくは2-(1H-700[2,3-g]7) ールー1-7ル)エチルアミン、2-(7-701-1H-71)[2,3-g] インダゾールー1-7ル)エチルアミン、2-(7-31-1H-71)[2,3-g] インダゾールー1-7ル)エチルアミン、2-(7-31-1H-71)[2,3-g] インダゾールー1-7ル)エチルアミン、2-(7-31-1H-71)[2,3-g] インダゾールー1-7ル)エチルアミン、(S)-2-(1H-701[2,3-g]7) インダゾールー1-7ル)1-3 チルエチルアミン、(S)-20 (1-30 (1-31 (1-3

さらに、本発明は一般式(I)で示される三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体又は製薬学的に許容されるその塩と製薬学的に許容される担体を含有する医薬組成物、好ましくは5ーHT_{2c}受容体に対し高い選択性と親和性を示す医薬組成物、さらに好ましくはインポテンス等の性機能障害、肥満症、過食症若しくは拒食症等の食欲調節障害、不安、うつ又は睡眠障害等の中枢神経系疾患治療薬である医薬組成物、特に好ましくはインポテンス等の性機能障害の治療薬である医薬組成物を提供することを目的とするものである。

以下、本発明化合物(I)につき詳細に説明する。

'n

 Γ_{5} - HT_{2c} 受容体作用薬」とは、 $5-HT_{2c}$ 受容体に対し親和性を有し、作動作用又は拮抗作用を有する化合物である。

本明細書の一般式の定義において、特に断わらない限り「低級」なる用語は炭素数が1乃至6個の直鎖又は分岐状の炭素鎖を意味する。

「低級アルキレン基」としては、具体的に例えば、メチレン、エチレン、トリメ チレン、プロピレン、テトラメチレン、エチルエチレン、ペンタメチレン、ヘキサ メチレン基等が挙げられ、好ましくはエチレン基、プロピレン基である。

「低級アルキル基」としては、具体的に例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル (アミル)、イソペンチル、ネオペンチル、tert-ペンチル、ヘキシル、イソ ヘキシル基等が挙げられ、好ましくは炭素数 1 乃至 4 個のアルキル基であり、特に 好ましくはメチル基である。

「シクロアルキル基」とは、環原子3乃至8個の単環系炭化水素環基を意味し、 具体的に例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル基等が挙げられ、好ましくはシクロヘキシル 基である。

「低級アルコキシ基」とは、上記低級アルキル基が置換しているオキシ基を意味する。

「モノ若しくはジ低級アルキルアミノ基」とは、上記低級アルキル基が1乃至2 置換したアミノ基を意味する。

「低級アルカノイルアミノ基」とは、水素原子又は上記低級アルキル基が置換し

ているカルボニルアミノ基を意味する。

ø,

「ハロゲン原子」としては、フッ素、塩素、臭素又はヨウ素原子が挙げられ、好ましくは塩素、臭素又はヨウ素原子である。

「窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる1種又は2種以上の ヘテロ原子を1乃至3個有していても良い不飽和5員環」とは、具体例には例えば、 ペンテン、ペンタジエン、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソキサゾール、トリアゾール、チアジアゾール、オキサジアゾール等が挙げられ、好ましくはチオフェン及びフランである。

「窒素原子を1乃至2個有する不飽和6員環」とは、具体的に例えばピリジン、 ピリダジン、ピリミジン、ピラジン等が挙げられ、好ましくはピリジンである。

「含窒素飽和ヘテロ環」とは、3万至8員の含窒素飽和ヘテロ環を意味し、具体的に例えば、アジリジン、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、ヘキサヒドロアゼピン又はオクタヒドロアゾシン等が挙げられ、好ましくはピロリジン、ピペリジンである。

本発明化合物(I)は、置換基の種類によっては不斉炭素原子を有することがある。従って本発明化合物(I)には、光学異性体の混合物や単離されたものも含まれる。

本発明化合物(I)は、酸付加塩を形成することができる。本発明化合物にはこれらの塩も包含される。かかる塩としては、具体的に例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸等の有機酸、アスパラギン酸、グルタミン酸等の酸性アミノ酸との酸付加塩が挙げられる。

さらに、本発明化合物(I)又は製薬学的に許容されるその塩は、水和物、エタノール和物等の各種溶媒和物として、あるいはそれらの結晶多形の物質として単離される場合もあり、本発明化合物にはそれら各種の水和物、溶媒和物や結晶多形の物質も包含される。

(製造法)

本発明化合物(I)は、その基本骨格あるいは置換基の種類に基づく特徴を利用し、種々の合成法を適用して製造することができる。以下にその代表的な製造法について説明する。

第1製法

本発明化合物(I)は、一般式(II)で示される化合物を適当なアミンと反応 させることにより、対応するアミノ化合物に変換することにより製造できる。

本反応は、適当な溶媒の存在下又は非存在下、必要ならば適当な塩基を共存させ、 冷却乃至加熱下、また必要ならば反応容器を封管中行うことができる。 第2製法

(式中、 $R^{3\sim9}$ 、V、X、Y、 \dots 及びAは前述のとおりであり、DはAより炭素数が一つ少ないアルキレン基を意味する。)

本発明化合物(I)は、一般式(I I I I) で示されるニトリル化合物を還元することにより製造出来る。

本反応は、ジエチルエーテル、t - ブチルメチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン、塩化メチレン、ベンゼン又はトルエン等の適当な不活性溶媒の存在下又は非存在下に、好ましくはテトラヒドロフラン等の

エーテル類中で、必要により適当なルイス酸の存在下に適当な還元剤を用いて、冷却乃至加熱下、好ましくは室温にて行うことが出来る。ルイス酸としては、塩化アルミニウム等、還元剤としては、水素化リチウムアルミニウムのような水素化錯体等を用いることができる。又、本反応は、適当な溶媒、例えば、酢酸エチル、アルコール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、酢酸又はこれらの混合物を用いて金属触媒上、好ましくはパラジウムー炭素触媒、酸化白金、ラネーニッケル等を用いる接触水素添加によって行うこともできる。

第3製法

(式中、R¹、R^{3~9}、V、X、Y、 及びAは前述のとおりであり、Eはアジド基、ニトロ基、通常使用される保護基で保護されたアミノ基等のアミノ基に容易に変換できる基を意味する。但し、AとEとは一体となって含窒素飽和ヘテロ環を形成しても良い。)

本発明化合物(I)は、一般式(IV)で示される化合物を還元、あるいは保護 基を除去することにより製造することもできる。

Eがアジド基等を意味する場合、本還元反応は、第2製法で用いたものと同様の 適当な不活性溶媒の存在下又は非存在下に、好ましくはテトラヒドロフラン等のエーテル類中で、必要により塩化アルミニウム等の適当なルイス酸存在下に適当な還元剤を用いて冷却乃至加熱下、好ましくは室温にて行うことができる。還元剤としては、水素化リチウムアルミニウムのような水素化錯体等を用いることができる。 又、本反応は、適当な溶媒、例えば、酢酸エチル、アルコール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、酢酸又はこれらの混合物を用いて金属触媒上、好ましくはパラジウムー炭素触媒、酸化白金、ラネーニッケル等を用いる接触水素添加又はトリフェニルホスフィンを用いることによっても行うこともできる。

Eが二トロ基等を意味する場合、本還元反応は適当な溶媒、例えば、酢酸エチル、

アルコール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、酢酸又はこれらの混合物を用いて 金属触媒上での接触水素添加によって行うことができる。あるいは、適当な溶媒存 在下あるいは非存在下、金属(例えば鉄、錫)等を用いて酸触媒存在下作用させ冷 却乃至加熱下に行うことができる。

Eが通常使用される保護基で保護されたアミノ基等を表す場合、定法により脱保 護を行いアミノ基に変換することができる。例えば、保護基がフタルイミド基又は アセトアミド基等の場合は、Protecting Groups in Organic Synthesis, John Wiley & Sons, INC.に記載されている類似の方法用いることができ、保護基がベンジルオキシカル ボニル基ならば定法の還元反応を用いることができる。

第4製法

(式中、R1~9、V、X、Y、......及びAは前述のとおりである。)

本発明化合物(I)は、第2及び第3製法によって製造した一般式(Ia)で示される化合物を、N-アルキル化することにより製造できる。

本反応は、適当な溶媒存在下あるいは非存在下に適当なアルキル化剤好ましくは ハロゲン化低級アルキル(例えばヨウ化プロピル)を、必要ならば適当な塩基を脱 酸剤として共存させ、冷却乃至加熱下行うことができる。

また本アルキル化反応として還元的アルキル化反応も行うことができる。適当な不活性溶媒の存在下または非存在下、水素化ホウ素試薬(例えばトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等)等の還元剤を用いて、必要ならば酸触媒好ましくは無機酸あるいは有機酸存在下、冷却乃至加熱下、適当な低級アルキルアルデヒド(例えばプロパナール)を反応させることができる。

上記第1及び2の各製法の原料化合物は、後記参考例及び実施例の方法により、 あるいは参考例や実施例の方法に準じてあるいはそれを応用して容易に得ること ができる。 このようにして製造された本発明化合物は遊離のまま、あるいはその塩として単離される。本発明化合物の塩は遊離の塩基である本発明化合物に通常の造塩反応を付すことにより製造できる。

また本発明化合物(I)又はその塩は、その水和物、その溶媒和物、あるいは結晶多形の物質として単離精製される。単離精製は、抽出、濃縮、留去、結晶化、濾過、再結晶、各種クロマトグラフィー等の通常の化学操作を適用して行われる。

各種の異性体は、適当な原料化合物を選択することにより、あるいは異性体間の物理的性質の差を利用して分離することができる。例えば、光学異性体は、適当な原料を選択することにより、あるいはラセミ化合物のラセミ分割法(例えば、一般的な光学活性な酸とのジアステレオマー塩に導き、光学分割する方法等)により立体化学的に純粋な異性体に導くことができる。

以下、実施例に記載されているものの他に、前述の製造法、実施例及び参考例の 製造法、通常の当業者にとって公知の製造法及びそれらの変法を用い、特別の実験 を必要とせずに次の化合物を得ることができる。

2-(6-x)+2-1H-Fエノ [3, 4-g] インダゾール-1-イル)エチルアミン; 2-(1H-ピラゾロ [3, 4-e] [1, 2] ベンズイソチアゾールー1ーイル)エチルアミン; 2-(1H-ピラゾロ [3, 4-d] ベンゾフラザンー1ーイル)エチルアミン; 2-(1H-ピラゾロ [3, 4-d] ー2, 1, 3ーベンゾチアジアゾールー1ーイル)エチルアミン; 2-(7-x)+2-1H, 6 H-ピロロ [2, 3-g] インダゾールー1ーイル)エチルアミン; 2-(1H, 6H-ピラゾロ [3, 4-e] ベンズイミダゾールー1ーイル)エチルアミン; 2-(1H, 6H-ピラゾロ [3, 4-e] ベンブトリアゾールー1ーイル)エチルアミン; 2-(1H, 6H-ピラゾロ [3, 4-e] ベンブトリアゾールー1ーイル)エチルアミン

産業上の利用の可能性

本発明化合物は、5-HT_{2c}受容体に対し高い選択性と親和性を有し、さらに動物実験でも有効であることから、中枢神経系疾患、例えば、インポテンス等の性機能障害、肥満症、過食症若しくは拒食症等の食欲調節障害、不安、うつ、睡眠障害等の治療に有用である。

本発明化合物の $5-HT_{2c}$ 受容体に対する選択性と親和性及びラットを用いた動物実験による評価は、下記に示す方法により確認した。

A. 結合実験

5-HT_{2C}及び5-HT_{2A}受容体: A. Pazos et al., Eur. J. Pharmacol., 106, 539-546 (1985)又は、S. havlik and S. J. Peroutka, Brain Res., 584, 191-196 (1992)の方法による [³H] 5-HT結合分析により実施した。

上記方法を用い、受容体結合リガンドの50%を阻害する薬物濃度(IC_{50} 値)を求め、受容体に対する親和性を表すKi値は以下の式で換算した: $Ki=IC_{50}$ 0/(1+[L]/[Kd])([L]:リガンド濃度、[Kd]:解離定数)この結果を表1に示す。

表1 結合実験(Ki、nM)

試験化合物	5-HT _{2C} 受容体	5-HT _{2A} 受容体
実施例20	0.8	1 8
実施例37	0.5	8. 7
実施例55	4. 1	5 0
JC/10/01/01/01		

この様に、本発明化合物は $5-HT_{2c}$ 受容体に対し高い親和性を有し、かつ $5-HT_{2a}$ 受容体に対しては10倍以上の高い選択性を示した。

B. ラットを用いた動物実験

ラット陰茎勃起惹起作用: 5-HT₂c受容体刺激により、陰茎勃起を誘発することが知られている (Berendsen & Broekkamp, Eur. J. Pharmacol., 135, 179-184 (1987))。ラットに試験化合物を投与し、投与直後から、30分間の陰茎勃起回数を測定し、統計学的に有意な反応の認められる最小有効用量を求めた。

この結果、本発明化合物には最小有効用量が $0.003\sim1$ mg/kg,scの強い活性を示すものが見いだされた。

この様に、本発明化合物はラットを用いた動物実験に有効であり、従って中枢神 経系疾患の治療、例えばインポテンス等の性機能障害等の治療に有用である。

本発明化合物(I)、製薬学的に許容されるその塩、その水和物、その溶媒和物等の1種又は2種以上を有効成分として含有する医薬組成物は、通常製剤化に用い

られる担体や賦形剤、その他の添加剤を用いて、錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、力 プセル剤、丸剤、液剤、注射剤、座剤、軟膏、貼付剤等に調製され、経口的(舌下 投与を含む)または非経口的に投与される。

本発明化合物(I)のヒトに対する臨床投与量は適用される患者の症状、体重、年令、性別、投与ルート等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、通常成人1人当たり、1日につき10mg~1000mg、好ましくは50mg~200mgの範囲で1日1回から数回に分け経口投与されるか、または成人1人当たり、1日につき1mg~500mg、好ましくは5mg~100mgの範囲で、1日1回から数回に分け静脈内投与されるか、または、1日1時間~24時間の範囲で静脈内持続投与される。もちろん前記したように、投与量は種々の条件で変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もある。

本発明による経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられる。このような固体組成物においては、1 つまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも1 つの不活性な希釈剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギン酸のような溶解補助剤を含有していても良い。錠剤または丸剤は必要によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの糖衣又は胃溶性あるいは腸溶性のフィルムで被膜しても良い。

経口投与のための液体組成物は、製薬学的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外に可溶化乃至溶解補助剤、湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していても良い。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、 乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射剤用蒸留水及び生 理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油の様な植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80(商品名)等がある。この様な組成物は、さらに等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、可溶化乃至溶解補助剤のような添加剤を含んでも良い。これらは例えばバクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合又は照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水又は無菌の注射溶媒に溶解して使用することもできる。

発明を実施するための最良の形態

次に、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。なお、実施例で使用する原料化合物を参考例として説明する。

参考例1

tertーブトキシカリウム2.95gのテトラヒドロフラン(20ml)溶液に 水冷下4ーオキソー4,5,6,7ーテトラヒドロベンゾ[b]チオフェン2.00 gと蟻酸エチル3.89gのテトラヒドロフラン(10ml)溶液を滴下し、室温で 30分間攪拌した。反応液に1N塩酸26mlを加えた後、これに氷冷下ヒドラジノ エタノール3.16gを加え室温で2時間攪拌した。反応液を塩化メチレンで抽出後、 有機層を合わせ、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を 濾去後、減圧濃縮し2ー(4,5ージヒドロー1Hーチエノ[2,3-g]インダゾ ールー1ーイル)エタノール1.56gを淡黄色固体として得た。

参考例1と同様の方法により、参考例2から20の化合物を得た。

参考例2:2~(1,4-ジヒドロチエノ[3',2':4,5]シクロペンタ[1,2-c]ピラゾール-1-イル)エタノール

参考例3:2-(4,5-ジヒドロ-1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール-1 -イル)エタノール

参考例4:2-(4,5-ジヒドロ-1*H*-フロ[3,2-g]インダゾール-1 -イル)エタノール

参考例5:2-(4,4-ジメチル-4,5-ジヒドロ-1 H-フロ[2,3-g] インダゾール-1-イル)エタノール

参考例6: 2-(1, 4-ジヒドロチエノ[2', 3':4, 5] シクロペンタ [1, 2-c] ピラゾール-1-イル) エタノール

参考例7:2-(7-プロモ-4,5-ジヒドロ-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール-1-イル) エタノール

参考例8:2-(7-3-k-4,5-3)ヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エタノール

参考例9:2-(7-クロロ-4,5-ジヒドロ-1*H*-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エタノール

参考例10:2-(7-メトキシ-4,5-ジヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エタノール

参考例11: 2-(8-メチル-4, 5-ジヒドロ-1H-ピラゾロ[3, 4-e] [1, 2] ベンズイソオキサゾール-1-イル)エタノール

参考例12:2-(7-メチル-4,5-ジヒドロ-1H-ピラゾロ[3,4-e]ベンゾチアゾール-1-イル)エタノール

参考例13:7-ヨード-4,5-ジヒドロ-1*H*-チエノ[2,3-g]インダ ゾール

参考例14:7-プロモー4,5-ジヒドロー1*H*-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例15:2-(7-メチル-4,5-ジヒドロ-1*H*-チエノ[2,3-g] インダゾール-1-イル)エタノール

参考例16:7-エチル-4,5-ジヒドロ-1*H*-チエノ[2,3-g]インダゾ ール・

参考例17:2-(7-メチル-4,5-ジヒドロ-1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル) エタノール

参考例18:7-メチル-4,5-ジヒドロ-1*H*-フロ[2,3-g]インダゾ ール

参考例19:7-イソプロピル-4,5-ジヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]

インダゾール

参考例20:2-(7-エトキシ-4,5-ジヒドロ-1*H*-チエノ[2,3-g] インダゾール-1-イル) エタノール

参考例21

2-(1,4-ジヒドロチェノ[2',3':4,5]シクロペンタ[1,2-c]ピラゾール-1-イル)エタノール0.50gを塩化メチレン15mlに溶解し、これにトリエチルアミン1.00ml、塩化メタンスルホニル0.28mlを加え、室温にて1時間撹拌した。反応液を氷水中にあけクロロホルムで抽出した。有機層を合わせ飽和食塩水で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、減圧濃縮し<math>2-(1,4-ジヒドロチェノ[2',3':4,5]シクロペンタ[1,2-c]ピラゾール-1-イル)エチル メタンスルホナート0.75gを得た。

参考例21と同様の方法により、参考例22から28の化合物を得た。

参考例22:2-(1,4-ジヒドロチエノ[3',2':4,5]シクロペンタ [1,2-c] ピラゾール-1-イル) エチル メタンスルホナート

参考例23:2-(4,5-ジヒドロ-1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチル メタンスルホナート

参考例24:2-(4,4-ジメチル-4,5-ジヒドロ-1H-フロ[2,3-g] インダゾール-1-イル) エチル メタンスルホナート

参考例25:2-(1*H*-フロ[2, 3-g]インダゾール-1-イル)-1-メ チルエチル メタンスルホナート

参考例26:1-(1H-7口[2,3-g]インダゾール-1-イルメチル)ブチル メタンスルホナート

参考例27:1-(1*H*-フロ[2, 3-g]インダゾール-1-イルメチル)-2-メチルプロピル メタンスルホナート

参考例28:1-シクロヘキシルー2-(1H-70[2,3-g]インダゾール -1-イル)エチル メタンスルホナート

参考例29

2-(1,4-ジヒドロチエノ[2',3':4,5]シクロペンタ[1,2-

c] ピラゾールー1ーイル)エチル メタンスルホナート 0.75 gをジメチルホルムアミド 10m l に溶解し、これにアジ化ナトリウム 0.47 gを加え 70 ℃にて 17 時間撹拌した。反応液を冷却後、氷水中にあけエーテル抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、溶媒を減圧濃縮し、1-(2-アジドエチル)-1, 4-ジヒドロチェノ[2',3':4,5]シクロペンタ [1,2-c] ピラゾール 0.56 gを得た。

参考例29と同様の方法により、参考例30から34の化合物を得た。

参考例30:1-(2-アジドエチル)-1,4-ジヒドロチエノ[3',2':4.5]シクロペンタ[1,2-c]ピラゾール

参考例31:1-(2-アジドエチル)-4,5-ジヒドロ-1H-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例32:1-(2-アジドエチル)-4,4-ジメチル-4,5-ジヒドロ-1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例33:1-(2-アジドプロピル)-1H-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例34:1-(2-アジド-2-シクロヘキシルエチル)-1 H-フロ[2,3-g] インダゾール

参考例21及び29と同様の方法により、参考例35から59の化合物を得た。

参考例35:1-(2-アジドエチル)-4,5-ジヒドロ-1H-フロ[3,2-g]インダゾール

参考例36:1-(2-アジドエチル)-7-プロモー4, 5-ジヒドロ-1H-チエノ [2, 3-g] インダゾール

参考例37:1-(2-アジドエチル)-7-ヨード-4,5-ジヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例38:1-(2-アジドエチル)-7-クロロ-4, 5-ジヒドロ-1H-チエノ [2, 3-g] インダゾール

参考例39:1-(2-アジドエチル)-7-メトキシ-4,5-ジヒドロ-1H-チエノ [2,3-g] インダゾール

参考例40:1-(2-アジドブチル)-1H-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例41:1-(2-アジドエチル)-8-メチル-4, 5-ジヒドロ-1H-ピラゾロ[3,4-e][1,2]ベンズイソオキサゾール

参考例42:1-(2-アジドエチル)-7-メチル-4, 5-ジヒドロ-1H-ピラゾロ[3,4-e]ベンゾチアゾール

参考例43:1-(2-アジドエチル)-4, 5-ジヒドロ-1 H-チェノ [2, 3-g] インダゾール

参考例 44:(S)-1-(2-アジドプロピル)-1 H-ピラゾロ[3,4-e] ベンズオキサゾール

参考例45:(S)-1-(2-アジドプロピル)-7-メチルー<math>1H-ピラゾロ [3, 4-e] ベンズオキサゾール

参考例46:(S)-1-(2-Pジドプロピル)-1 H-チエノ [2, 3-g] インダゾール

参考例47:(S)-1-(2-アジドプロピル)-7-プロモ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例48:(S)-1-(2-アジドプロピル)-7-ヨード-1 H-チエノ[2,3-g] インダゾール

参考例49:(S)-1-(2-アジドプロピル)-7-クロロ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例50:1-(2-7ジドエチル)-7-メチル-4, 5-ジヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例 51:(S)-1-(2-アジドプロピル)-7-メチルー1 H-チエノ[2,3-g] インダゾール

参考例 52:(S)-1-(2-アジドプロピル)-7-エチルー <math>1H-チエノ [2,3-g]インダゾール

参考例 53:(S)-1-(2-アジドプロピル)-7-メチル-1H-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例 54:(S)-1-(2-アジドプロピル)-7-イソプロピル-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール

参考例55:1-(2-アジドエチル)-7-エトキシー4,5-ジヒドロ-1H

-チエノ[2, 3-g] インダゾール

参考例 56:(S)-1-(2-アジドプロピル)-3-エチル-1 H-フロ[2,3-g] インダゾール

参考例 5 7 : (S) -1 -(2 - P \supset P

参考例 58:(S)-1-(2-アジドプロピル)-3-メトキシ-1 H-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例 59:1-(2-アジドシクロヘキシル)-1H-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例60

参考例60と同様の方法により、参考例61から74の化合物を得た。

参考例61:1-(2-アジドエチル)-7-ブロモ-1*H*-チエノ[2, 3-g] インダゾール

参考例62:1-(2-アジドエチル)-7-ヨード-1*H*-チエノ[2,3-g] インダゾール

参考例63:1-(2-アジドエチル)-8-メチル-1H-ピラゾロ[3,4-e][1,2]ベンズイソオキサゾール

参考例 64:1-(2-アジドエチル)-7-メチル-1H-ピラゾロ[3,4-e]ペンゾチアゾール

参考例65:7-ヨード-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例66:7-プロモ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例67:7-クロロ-1H-チエノ[2, 3-g]インダゾール

参考例 68:1-(2-アジドエチル)-7-メチル-1H-チエノ[2,3-g]

インダゾール

参考例69:7-メチル-1H-チエノ[2, 3-g]インダゾール

参考例70:7-エチル-1H-チエノ[2, 3-g]インダゾール

参考例71:7-メチル-1H-フロ[2, 3-g]インダゾール

参考例72:7-イソプロピル-1H-チエノ[2, 3-g]インダゾール

参考例73:1-(2-アジドエチル)-7-エトキシ-1*H*-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例74:N-[2-(1*H*-フロ[2, 3-g]インダゾール-1-イル)エチル]アセトアミド

参考例1及び60と同様の方法により、参考例75及び76の化合物を得た。

参考例75:7-メトキシ-1*H*-チエノ[2, 3-g]インダゾール

参考例 7 6: 7 - tert - プチル - 1 H - チエノ[2, 3 - g] インダゾール 定法のアセチル化反応により、参考例 7 7 及び 7 8 の化合物を得た。

参考例77:N-[2-(4,5-ジヒドロ-1*H*-フロ[2,3-g]インダゾ ール-1-イル)エチル]アセトアミド

参考例78:N-[2-(4,5-ジヒドロ-1*H*-フロ[3,2-g]インダゾール-1-イル)エチル]アセトアミド

参考例79

参考例80

アルゴン気流下、水素化リチウムアルミニウム 0. 44gをテトラヒドロフラン 50mlに懸濁させ、これに(1H-フロ [2,3-g]インダゾール-1-イル)酢酸エチル 2.60gのテトラヒドロフラン(10ml)溶液を滴下し、室温にて 1時間撹拌した。反応液に氷冷下、メタノールを加え過剰の水素化リチウムアルミニウムを分解した後、水 0.44ml、15%水酸化ナトリウム水溶液 0.44ml、1.30mlを順次加え、室温にて 30分間撹拌した後、無水硫酸マグネシウムとセライトを加え、更に <math>30分間撹拌した。不溶物をセライト濾過により除き、濾液を減圧濃縮し、<math>2-(1H-フロ [2,3-g]インダゾール-1-イル)エタノール 1.82gを得た。

参考例81

2-(1H-70[2,3-g]インダゾール-1-イル)エタノール1.80 gのジメチルスルホキシド(15m1)溶液にトリエチルアミン4.20m1とS O_3 -ピリジン複合体4.74gのジメチルスルホキシド(15m1)溶液を加え、室温にて30分間撹拌した。反応液を水にあけ、1N塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、(1H-70[2,3-g]インダゾール-1-イル)アセトアルデヒド0.89gを得た。

参考例82

アルゴン気流下、水素化ナトリウム 0. 27 gをジメチルホルムアミド(10 m 1)溶液に 1H-フロ [2, 3-g] インダゾール 1. 00 gのジメチルホルムアミド(5 m 1)溶液を氷冷化滴下し、30分間撹拌した。更に、反応液に氷冷下、プロピレンオキシド 0. 52 m 1を加え室温で 41時間撹拌した。反応液を氷水中にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し 1-(1H-フロ [2, 3-g] インダゾールー1-イル)プロパン-2-オール 0. 59 gを得た。

参考例82と同様の方法により、参考例83から及び97の化合物を得た。 参考例83: (R) -1 - (1H - U -

1-イル) -2-プロパノール

参考例84: (R) -1- (7-メチル-1H-ピラゾロ[3, 4-e] ベンズオ

キサゾール-1-イル) -2-プロパノール

参考例85:(R)-1-(1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)

-2-プロパノール

参考例86:(R)-1-(7-プロモ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

-1-イル)-2-プロパノール

参考例87: (R) -1- (7-ヨード-1H-チエノ[2, 3-g] インダゾー

ルー1ーイル) -2-プロパノール

参考例88: (R) -1- (7-クロロ-1H-チエノ[2, 3-g] インダゾー

ルー1ーイル) -2-プロパノール

参考例89: (R) -1- (7-メチル-1H-チエノ[2, 3-g] インダゾー

ルー1ーイル) -2-プロパノール

参考例90:(R)-1-(7-エチル-1H-チエノ[2, 3-g]インダゾール

-1-イル) -2-プロパノール

参考例91: (R) -1- (7-メチル-1H-フロ[2, 3-g] インダゾール

-1-イル)-2-プロパノール

参考例92:(R)-1-(7-イソプロピル-1H-チエノ[2,3-g]インダ

ゾール-1-イル) -2-プロパノール

参考例93:(R)-1-(3-メトキシ-1H-フロ[2,3-g]インダゾール

-1-イル) -2-プロパノール

参考例94: (S) -1- (1H-フロ[2, 3-g] インダゾール-1-イル)

-2-プロパノール

参考例95:1-(1H-フロ[2, 3-g]インダゾール-1-イル)-3,3,

3-トリフルオロー2-プロパノール

参考例96:1-(1H-フロ[2, 3-g]インダゾール-1-イル)-2-シ

クロヘキサノール

参考例97: (R) -1- (3-エチル-1H-フロ[2, 3-g] インダゾール

-1-イル) -2-プロパノール

参考例98

参考例82、21及び29と同様の方法により、(S)-1-(2-アジドプロピル)-1H-フロ[2,3-g]インダゾールを得た。

参考例99

アルゴン気流下、エチルマグネシウムブロミドの1.0Mテトラヒドロフラン溶液 5m1をテトラヒドロフラン5m1で希釈し、これに(1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)アセトアルデヒド0.30gのテトラヒドロフラン(5m1)溶液を滴下し、室温にて3日間撹拌した。反応液を塩化アンモニウム水溶液にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し1-(1H-フロ([2,3-g]インダゾール-1-イル)-2-ブタノール0.29gを得た。

参考例99と同様の方法により、参考例100から102の化合物を得た。

参考例100:1-(1H-7口[2,3-g]インダゾール-1-イル)-2-ペンタノール

参考例101:1-(1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)-3-メチル-2-ブタノール

参考例102:1-シクロヘキシル-2- (1H-フロ[2, 3-g] インダゾール-1-イル)エタノール

参考例103

5-アリルー4-オキソー4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾ [b] チオフェン1. 80 g、四酸化オスミウム25 m g、x15 m l、ジオキサン45 m l からなる溶液に、反応液を24~26 ℃に保ちながら過ヨウ素酸ナトリウム4. 20 gを徐々に加え、室温で3時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで抽出した後、有機層を合わせ、2 %チオ硫酸ナトリウム水溶液、水、食塩水の順に洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、減圧濃縮し残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、(4-オキソー4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾ [b] チオフェンー5-イル)アセトアルデヒド1. 33 gを得た。アルデヒド体1. 32 g、N-アセチルエチレンジアミン1. 39 gをトルエン50 m l に溶解し、こ

れにカンファースルホン酸 $10 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{e} \, \mathrm{mz} \, \mathrm{t} \, \mathrm{d} \, \mathrm{t} \, \mathrm{t} \, \mathrm{d} \, \mathrm{t} \, \mathrm{t} \, \mathrm{t} \, \mathrm{t} \, \mathrm{d} \, \mathrm{t} \,$

参考例79と同様の方法により、参考例104から115の化合物を得た。

参考例104:2-(1H-70[2,3-g]インダゾール-1-イル)プロピオニトリル

参考例105:2-(1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)アセトフェノン

参考例106:2-(1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)シクロペンタノン

参考例107:2-(3-エチル-1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)アセトニトリル

参考例108:2-(1,5,6,7-テトラヒドロシクロペンタ[f]インダゾール-1-イル)アセトニトリル

参考例109:(7-xチル-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール-1-イル) アセトニトリル

参考例111:(1-(2-メチル-2-ニトロ-1-プロピル)-1 H-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例112:1-(1-t-ブトキシカルボニルアゼチジン-3-イルメチル)-1H-フロ[2, 3-g]インダゾール

参考例113:1-(1-t-ブトキシカルボニルアゼチジン-2-イルメチル)-1H-フロ[2, 3-g]インダゾール

参考例 $1 \ 1 \ 4 : 1 - (1 - ベンジルピペリジン <math>- 3 - 4$ ルメチル) $- 1 \ H - 7$ $- 1 \ E$ - 3 - g - 3 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 5 - 6 - 7

参考例115:2-(1*H*-ピラゾロ[4,3-h] キノリン-1-イル) アセト ニトリル

参考例116

6-ヒドロキシ-7-アミノインダゾール0.40gをオルト蟻酸エチル10m 1と混合し、2時間加熱還流した。反応液を冷却後、減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し1H-ピラゾロ[3,4-e]ベンズオキサゾール0.31gを得た。

参考例117

参考例 $1 \ 1 \ 6$ と同様の方法により、7 - メチルー $1 \ H -$ ピラゾロ [3, 4 - e] ベンズオキサゾールを得た。

参考例118

シクロペンタ[f]インダゾールー7-1 H-オン0.20 gのトリフルオロ酢酸 (2m1) 溶液にトリエチルシラン (0.56m1) を氷冷下加え、室温で14時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣をクロロホルムを用いて抽出、1N水酸化ナトリウム水溶液で洗浄し、得られた有機層を無水硫酸ナトリウムを用いて乾燥した。乾燥剤を除去後、溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し1,5,6,7-テトラヒドロシクロペンタ[f]インダゾール0.08 gを得た。

参考例119

5-エトキシカルボニルー4ーオキソー4,5,6,7ーテトラヒドロベンゾ [b] フラン3.00gのエタノール(50ml)溶液にヒドラジン一水和物を加え室温で14時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、ヘキサン/酢酸エチルで洗浄し、減圧下乾燥することによって4,5ージヒドロー3ーヒドロキシー1*H*ーフロ[2,3-g]インダゾールを得た。得られた化合物1.50gの、1,4ージオキサン(10ml)、メタノール(20ml)溶液にジアゾメタン(2eq)を加え室温で1時間攪拌した。反応溶液に酢酸を発泡しなくなるまで加え、溶媒を減圧下留去した。残渣をクロロホルムを用いて抽出、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、得られた有機層を無水硫酸ナトリウムを用いて乾燥した。乾燥剤を除去後、溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し4.5ージヒ

ドロー3ーメトキシー1Hーフロ[2,3-g]インダゾール0.80gを得た。この化合物より、参考例60と同様の方法により、3-メトキシー1H-フロ[2,3-g]インダゾールを得た。

参考例1と同様の方法により、参考例120及び121の化合物を得た。

参考例120:7-クロロ-4,5-ジヒドロ-1*H*-チエノ[2,3-g]インダゾール

参考例121:7-メチル-4,5-ジヒドロ-1*H*-チエノ[2,3-g]イン ダゾール

参考例1及び60と同様の方法により、参考例122から124の化合物を得た。

参考例122:3-メチル-1H-フロ[2,3-g]インダゾール

参考例123:3-プロピル-1H-フロ「2、3-g] インダゾール

参考例124:3-エチル-1H-フロ[2, 3-g] インダゾール

参考例125

参考例 2 1 及び 2 9 と同様の方法により、1-(2-アジド-3,3,3-トリフルオロプロピル) <math>-1 H- フロ [2,3-g] インダゾールを得た。

実施例1

アルゴン気流下、水素化リチウムアルミニウム 0.18gをテトラヒドロフラン 10m1に懸濁させ、これに氷冷下、1-(2-r)ジドエチル)-1,4-ジヒドロチエノ [2',3':4,5] シクロペンタ [1,2-c] ピラゾール 0.56 gのテトラヒドロフラン (5m1) 溶液を加え 30 分間攪拌した。反応液にメタノールを加え過剰の水素化リウチムアルミニウムを分解し、更に、水0.18m1、15%水酸化ナトリウム水溶液 0.18m1、水0.54m1 を順次加え 30 分間攪拌した後、無水硫酸ナトリウムとセライトを加え、更に 30 分間攪拌した。生成した不溶物をセライト濾過により除き、濾液を濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルム/メタノール=95/5)で精製し、これをエタノールと酢酸エチルの混合溶媒に溶解し、これに 4N 塩酸酢酸エチル溶液を加え生じた結晶を濾取後、減圧乾燥し 2-(1,4-ジヒドロチエノ[2',3':4,5] シクロペンタ [1,2-c] ピラゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩 0.42g を得た。

実施例1と同様の方法により、実施例2から13の化合物を得た。

実施例2:2-(1,4-ジヒドロチェノ[3',2':4,5]シクロペンタ[1,2-c] ピラゾール-1-イル) エチルアミン 塩酸塩

原料:1-(2-アジドエチル)-1,4-ジヒドロチエノ[3',2':4,5]シクロペンタ[1,2-c]ピラゾール

実施例3:2-(4,5-ジヒドロ-1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル) エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル)-4, 5-ジヒドロ-1 H-フロ[2, 3-g] インダゾール

実施例4:2-(4,5-ジヒドロ-1H-フロ[3,2-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料:1-(2-アジドエチル)-4,5-ジヒドロ-1*H*-フロ[3,2-g] インダゾール

実施例5:2-(4,4-ジメチル-4,5-ジヒドロ-1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料:1-(2-アジドエチル)-4,4-ジメチル-4,5-ジヒドロ-1*H* -フロ[2,3-g]インダゾール

実施例6:2-(4,5-ジヒドロ-1H-チェノ[2,3-g]インダゾールー1-イル) エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル)-4, 5-ジヒドロ-1 H-チエノ [2, 3-g] インダゾール

実施例7:2-(1H-70[2,3-g] インダゾール-1-イル)-1-メチルエチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドプロピル)-1 H-フロ[2, 3-g] インダゾール 実施例8: 1-エチル-2-(1 H-フロ[2, 3-g] インダゾール-1-イル) エチルアミン 塩酸塩

実施例10:2-(1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-Pジドエチル)-1H-チエノ [2,3-g] インダゾール 実施例11:(S)-2-(1H-フロ [2,3-g] インダゾール-1-イル) -1-メチルエチルアミン 塩酸塩

原料: (S)-1-(2-アジドプロピル)-1 H-フロ[2,3-g] インダゾール

実施例12:2-(1H-)フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)-1-トリフルオロメチルエチルアミン 塩酸塩

実施例13:2-(1H-7口[2,3-g]インダゾール-1-イル)シクロヘキシルアミン フマル酸塩

参考例82、21、29及び実施例1と同様の方法により、実施例14及び15 の化合物を得た。

実施例14:(S)-2-(7-メトキシ-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)-1-メチルエチルアミン フマル酸塩

原料: 7-メトキシー1H-チエノ [2, 3-g] インダゾール及び (R) -プロピレンオキシド

実施例15:(S)-2-(7-tert-ブチル-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)-1-メチルエチルアミン 塩酸塩

原料: 7 - tert - ブチル - 1H - チェノ [2, 3 - g] インダゾール及び (<math>R) - プロピレンオキシド

実施例16

参考例 1、2 1、2 9、6 0 及び実施例 1 と同様の方法により、3 - tert - ブチル - 4 - 4 + 4 + 4 + 5 + 6 + 6 + 7 + 7 + 7 + 9 +

実施例17

参考例21、29、60及び実施例1と同様の方法により、2-(7-メチルー4,5-ジヒドロ-1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エタノー

ルから2-(7-メチル-1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩を得た。

実施例18

実施例19

1-(2-Pジドエチル)-7-ブロモ-4,5-ジヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール0.32gをテトラヒドロフラン10mlに溶解し、これにトリフェニルホスフィン0.31gを加え、室温にて1時間攪拌した。更にトリフェニルホスフィン0.31gを加え1時間加熱還流した後、水0.03gを加え、8時間加熱還流した。反応液を冷却後1N塩酸を加えて酸性にした後、この溶液をクロロホルムで分液した。得られた水層を、<math>40%水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にし、クロロホルムで抽出した。有機層を合わせ、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、溶媒を減圧濃縮し残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルム/メタノール/飽和アンモニア水溶液= $20/1/0.1\sim10/1/0.1$)で精製し、これをエタノール1.5mlに溶解し、これに4N塩酸酢酸エチル溶液0.15mlを加え、生じた結晶を濾取後、減圧乾燥し2-(7-ブロモ-4,5-ジヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩0.16gを得た。

実施例19と同様の方法により、実施例20から42の化合物を得た。

実施例20:2-(7-7)ロモ-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル)-7-プロモ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

実施例21:2-(8-メチル-4,5-ジヒドロ-1 H-ピラゾロ[3,4-e] [1,2] ベンズイソオキサゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

実施例22:2-(7-メチル-1H-ピラゾロ[3,4-e]ベンゾチアゾール-

1-イル) エチルアミン 塩酸塩

実施例23:(S)-1-メチル-2-(1H-ピラゾロ[3,4-e]ベンズオキサゾール-1-イル)エチルアミン フマル酸塩

実施例24:(S)-1-メチル-2-(7-メチル-1H-ピラゾロ[3,4-e] ベンズオキサゾール-1-イル) エチルアミン フマル酸塩

実施例25:(S)-1-メチル-2-(1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル) エチルアミン フマル酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 1 H - チエノ <math>[2, 3 - g] インダゾール

実施例26:(S)-2-(7-プロモ-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)-1-メチルエチルアミン フマル酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 7 - ブロモー 1 H - チエノ[2, 3 - g] インダゾール

実施例27: (S) -2-(7-3-k-1)H-5エノ[2, 3-g] インダゾール-1-イル) -1-メチルエチルアミン フマル酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 7 - ヨード - 1 H - チェノ [2, 3 - g] インダゾール

実施例28:(S)-2-(7-2)000 フマル酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - Pジドプロピル) - 7 - クロロー 1 H - チェノ [2, 3 - g] インダゾール

実施例29:2-(7-メチル-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール-1-1イル) エチルアミン フマル酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル)-7-メチル-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール

実施例30:(S)-1-メチル-2-(7-メチル-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル〉エチルアミン フマル酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 7 - メチル - 1 H - チエノ [2, 3 - g] インダゾール

実施例31:(S)-2-(7-x+y-1) H-4+y+y=1 H-4+y+y=1 H-4+y=1 H-4+

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 7 - エチル - 1 H - チェノ[2, 3 - g] インダゾール

実施例32:(S)-1-メチル-2-(7-メチル-1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン フマル酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 7 - メチル - 1 H - フロ[2, 3 - g] インダゾール

実施例33:(S)-2-(7-1) (7 ー イソプロピル-1 H ー チェノ[2,3-g] インダゾール-1 ー イル) -1 ーメチルエチルアミン フマル酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 7 - イソプロピル - 1 H - チェノ [2, 3 - g]インダゾール

実施例34:2-(7-エトキシ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル)-7-エトキシー1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

実施例35:(S)-2-(3-x+y-1) H-y-1=(2,3-g) インダゾール-1-4 H-y-1=(2,3-g) H-y+y-1=(2,3-g) H-y+y-1=(2,3-g)

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 3 - エチル-1 H-フロ [2, 3 - g] インダゾール

実施例36: (S) - 1 -メチル- 2 - (3 -プロピル- 1 H - フロ [2, 3 - g] インダゾール- 1 -イル)エチルアミン 2 塩酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 3 - プロピル - 1 H - フロ[2, 3 - g] インダゾール

実施例37:(S)-2-(3-)トキシ-1H-フロ[2,3-g]インダゾール -1-イル) -1-メチルエチルアミン フマル酸塩

原料: (S) - 1 - (2 - アジドプロピル) - 3 - メトキシー 1 H - フロ[2, 3 - g] インダゾール

実施例38:2-(7-ヨード-4,5-ジヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]

インダゾールー1ーイル) エチルアミン 塩酸塩

•

原料: 1-(2-アジドエチル)-7-ヨード-4, 5-ジヒドロ-1H-チェノ[2, 3-g] インダゾール

実施例39:2-(7-3-k-1) [2, 3-g] インダゾールー1-4 イル)エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル)-7-ヨード-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール

実施例40:2-(8-メチル-1H-ピラゾロ[3,4-e][1,2]ベンズイソオキサゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル) 8 - メチル-1 H-ピラゾロ[3, 4-e][1, 2] ベンズイソオキサゾール

実施例41:2-(7-メトキシ-4,5-ジヒドロ-1H-チエノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル)-7-メトキシ-4, 5-ジヒドロ-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール

実施例42:2-(7-000-4,5-3) 上がロー1H-5エノ [2,3-g] インダゾールー1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料:1-(2-アジドエチル)-7-クロロ-4,5-ジヒドロ-1H-チェノ[2,3-g]インダゾールからを得た。

実施例43

[2-(1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチル]アセトアミド0.51gのエチレングリコール(20ml)溶液に水酸化カリウム1.60gを加え170℃で2時間攪拌した。反応液を冷却した後、水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。有機層を合わせ、水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、濾液を濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルム/メタノール=95/5)で精製し、2-(1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミンを得た。得られた2-(1*H*-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミンをオタノールと酢酸エチルの混合溶媒に溶解し、これに4 N塩酸酢酸エチル溶液を

加え生じた結晶を濾取後、減圧乾燥し2-(1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩0.06gを得た。

実施例44

参考例 60 及び実施例 43 と同様の方法により N-[2-(4,5-)] ヒドロー 1H- フロ [3,2-g] インダゾールー1- イル)エチル] アセトアミドから 2-(1H- フロ [3,2-g] インダゾールー1- イル)エチルアミン 塩酸塩を 得た。

参考例29及び実施例1と同様の方法により、実施例45及び46の化合物を得た。

実施例45:1-(1*H*-フロ[2, 3-g]インダゾール-1-イルメチル)ブ チルアミン 塩酸塩

実施例46:1-(1H-70[2,3-g] インダゾール-1-イルメチル)-2-メチルプロピルアミン 塩酸塩

参考例60及び実施例19と同様の方法により、実施例47及び48の化合物を 得た。

実施例47:2-(7-メトキシ-1*H*-チエノ[2,3-g]インダゾール-1 -イル)エチルアミン 塩酸塩

原料: 1-(2-アジドエチル)-7-メトキシ-4, 5-ジヒドロ-1H-チェノ[2, 3-g]インダゾール

実施例48:2-(7-クロロ-1*H*-チエノ[2, 3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 塩酸塩

原料:1-(2-アジドエチル)-7-クロロ-4,5-ジヒドロ-1*H*-チエノ[2,3-g]インダゾール

実施例49

実施例43と同様の方法により、2-(1H-チェノ[2,3-g]インドール -1-イル)エチルアミンを得た。

実施例1と同様の方法により、実施例50から55の化合物を得た。

実施例50:2-(1H-70[2,3-g]インダゾール-1-4ル)プロピルアミン 塩酸塩

原料: 2-(1H-7ロ[2, 3-g] インダゾール-1-イル) プロピオニトリル

原料: 2-(1H-ピラゾロ[4, 3-h] キノリン-1-イル) アセトニトリル

実施例52:2-(1,5,6,7-テトラヒドロシクロペンタ[f]インダゾール-1-イル)エチルアミン 2 塩酸塩

実施例53:2-(7-エチル-1H-チェノ[2,3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン フマル酸塩

原料: (7-x + y - 1 H - y + x

実施例 54:2-(7-4)プロピルー1H- チエノ[2,3-g] インダゾールー 1-4ル)エチルアミン フマル酸塩

実施例55:2-(3-エチル-1*H*-フロ[2, 3-g]インダゾール-1-イル)エチルアミン 2塩酸塩

原料:2-(3-xチルー1H-フロ[2,3-g]インダゾールー1-イル)アセトニトリル

参考例 7 9 及び実施例 1 と同様の方法により、実施例 5 6 及び 5 7 の化合物を得た。 実施例 5 6:2-(7,8-ジヒドロ-1*H*-フロ[2,3-g]インダゾールー 1-イル)エチルアミン フマル酸塩

原料: 7, 8-ジヒドロ-1*H*-フロ[2, 3-g] インダゾール

原料: 7 - tert - ブチル - 1H - チェノ[2, 3 - g] インダゾール 実施例 5 8

参考例79と同様の方法により、3-メチル-1*H*-フロ[2,3-g]インダ

ゾールと(S)-メタンスルホン酸(1-ベンジルオキシカルボニルピロリジン-2-イル)メチルから(S)-1-ベンジルオキシカルボニル-2-(3-メチル-1 H-フロ [2, 3-g] インダゾール-1-イルメチル)ピロリジンを得た。これをエタノール(20 m 1)に溶解し、10%パラジウム-炭素 0. 06 g e m

実施例58と同様の方法により、実施例59から62の化合物を得た。

実施例59:(S)-3-エチル-1-(ピロリジン-2-イルメチル)-1H-フロ[2,3-g]インダゾール 塩酸塩

実施例60:1-[(R)-2-ピロリジニルメチル]-1H-フロ[2,3-g]インダゾール 2 塩酸塩

原料: 1H-フロ[2, 3-g]インダゾールと(R) — (1-ベンジルオキシカルボニルピロリジン-2-イル)メチル メタンスルホナート

実施例61:1-[(S)-2-ピロリジニルメチル]-1*H*-フロ[2, 3-g] インダゾール 2塩酸塩

原料: 1H-フロ[2, 3-g]インダゾールと(S) - (1-ベンジルオキシカルボニルピロリジン-2-イル)メチル メタンスルホナート

実施例62:1-(2-ピペリジルメチル)-1H-フロ[2,3-g]インダゾール 塩酸塩

実施例63

1-(2-メチル-2-ニトロ-1-プロピル)-1*H*-フロ[2, 3-g]インダゾール0.37gのメタノール(10ml)溶液に酸化白金0.04gを加え水素雰囲気下、室温で24時間攪拌した。反応溶液をセライトを用いて濾過し、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離

液: クロロホルム/メタノール/飽和アンモニア水=100/10/1) で精製し メタノール/酢酸エチル中で4N塩酸酢酸エチル溶液と処理することにより0.1 4gの2-(1H-フロ[2,3-g]インダゾール-1-イル)-1,1-ジメチルエチルアミン 2塩酸塩を得た。

実施例64

2-(1H-70[2,3-g] インダゾールー1-イル)シクロペンタノン0.50gをエタノール10mlに溶解し、これにヒドロキシルアミン 塩酸塩0.43g及びピリジン2mlを加え、1時間加熱還流した。反応液を冷却後、溶媒を減圧濃縮し、これをクロロホルムに溶解した。これを水及び飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、溶媒を減圧濃縮し、残渣を酢酸ークロロホルムの混合溶媒により再結晶した。この化合物から、実施例1と同様な方法により、ジアステレオマーの比が約7対3の2-(1H-70[2,3-g]インダゾールー1-イル)シクロペンチルアミン フマル酸塩を得た。

実施例65

実施例 6.4 と同様の方法により、2-(1H-70[2,3-g]4) ンダゾール -1-4ル) -1-7ェニルエチルアミン 0.5 フマル酸塩を得た。

実施例66

1-(1-t-7)トキシカルボニルアゼチジン-3-7ルメチル) -1H-7ロ [2, 3-g]インダゾール 0. 46gの酢酸エチル(10m1)溶液に4N塩酸酢酸エチル溶液(3m1)を加え室温で4時間攪拌した。溶媒を減圧下留去したのち、クロロホルムを用いて抽出、1N水酸化ナトリウムで洗浄し、得られた有機層を無水硫酸ナトリウムを用いて乾燥した。乾燥剤を除去後、溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:n+1)が精製し、メタノール/酢酸エチル中でフマル酸と処理することにより10 で精製し、メタノール/酢酸エチル中でフマル酸と処理することにより10 で精製し、メタノール/酢酸エチル中でフマル酸と処理することにより10 で精製し、メタノール/酢酸エチル中でフマル酸と処理することにより10 で精製し、メタノール/酢酸エチル中でフマル酸と処理することにより10 で

実施例66と同様の方法により、実施例67及び68の化合物を得た。

実施例67:1-(アゼチジン-2-イルメチル)-1H-フロ[2,3-g]イン

ダゾール 2塩酸塩

実施例 68:1-(アゼチジン-3- イルメチル)-1H- フロ[2,3-g] インダゾール フマル酸塩

原料: 1 - (1 - t - プトキシカルボニルアゼチジン - 3 - イルメチル) - 1 H - 7

実施例 6 9

参考例1、60及び実施例1と同様の方法により、4-オキソー4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾ[b] フランと3-ヒドラジノー1-ベンゾイルピロリジンから1- (1-ベンゾイルー3-ピロリジニル)-1 H-フロ[2, 3-g]インダゾールから1- (ピロリジン-3-イル)-1 H-フロ[2, 3-g] インダゾール 塩酸塩を得た。

実施例70

1-(1-ベンジルピペリジン-3-イルメチル)-1H-フロ[2,3-g]インダゾール0.17gのジクロロエタン(20m1)溶液に2-クロロエチルクロロホルメート(0.15m1)を加え加熱還流下13時間攪拌し、その後メタノール(20m1)を加えさらに加熱還流下3時間攪拌した。溶媒を減圧下留去したのち、1 N塩酸水に溶解し、酢酸エチルで洗浄した。得られた塩酸抽出液を炭酸カリウムを用いて塩基性にしクロロホルムを用いて抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムを用いて乾燥した。乾燥剤を除去後、溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルム/メタノール/飽和アンモニア水=100/10/1)で精製し、これをメタノール/酢酸エチル中で4 N塩酸酢酸エチルと処理することにより0.05gの1-(3-ピペリジルメチル)-1H-フロ[2,3-g]インダゾール 2塩酸塩を得た。

実施例71

参考例 1、2 1、2 9、6 0 及び実施例 1 と同様の方法により、2 - (7 - 7 セチルアミノー 1 H - チエノ [2, 3 - g] インダゾールー1 - - 1 - 1

参考例及び実施例で得られた化合物の化学構造式と物理化学的性状を以下の表に示す。

表中の記号は以下の意味を示す。

Rf.:参考例番号

Ex.: 実施例番号

NMR: 核磁気共鳴スペクトル (特記しない限りDMSO-d₆、TMS内部標準) δ :

m/z:質量分析值 (m/z)

Me:メチル基

Et:エチル基

表 2 - 1

<u>双 4</u>	_ 1
Rf.	
1	NMR: 2.70-2.76(2H, m), 2.90-2.96(2H, m), 3.72-3.78(2H, m), 4.32(2H, t), 4.93(1H, t), 7.30(1H, s), 7.46(1H, d), 7.49(1H, d)
2	NMR (CDCl ₃): 3. 25 (1H, t), 3. 45 (2H, s), 4. 06-4. 11 (2H, m), 4. 35-4. 38 (2H, m), 7. 11 (1H, d), 7. 28 (1H, d), 7. 42 (1H, s)
3	NMR (CDC1 ₃): 2.89-2.95 (4H, m), 4.06 (2H, t), 4.32 (2H, t), 6.58 (1H, d), 7.29 (1H, s), 7.37 (1H, d)
4	NMR (CDCl ₃): 2.78-2.81 (4H, m), 4.05 (2H, t), 4.50 (2H, t), 6.39 (1H, d), 7.30 (1H, s), 7.37 (1H, d)
5	NMR (CDCl ₃):1.29(6H, s), 2.75(2H, s), 4.06(2H, t), 4.32(2H, t), 6.59(1H, d), 7.32(1H, s), 7.38(1H, d)
6	NMR (CDCl ₃): 3.28(1H, t), 3.59(2H, s), 4.06-4.11(2H, m), 4.39-4.43(2H, m), 7.15(1H, d), 7.34(1H, d), 7.39(1H, s)
7	NMR (CDCl ₃): 2.77-2.85 (2H, m), 2.85-2.93 (2H, m), 3.40-3.50 (1H, m), 4.05-4.15 (2H, m), 4.34-4.40 (2H, m), 7.25 (1H, s), 7.34 (1H, s)
8	NMR (CDCl ₃): 2. 76-2. 85 (2H, m), 2. 90-2. 98 (2H, m), 3. 38-3. 53 (1H, brs), 4. 05-4. 15 (2H, m), 4. 35-4. 41 (2H, m), 7. 34 (1H, s), 7. 41 (1H, s)
9	NMR (CDC1 ₃): 2. 78-2. 85 (2H, m), 2. 85-2. 93 (2H, m), 3. 38 (1H, t), 4. 06-4. 15 (2H, m), 4. 33-4. 39 (2H, m), 7. 12 (1H, s), 7. 34 (1H, s)
10	NMR (CDC1 ₃): 2. 77-2. 84 (4H, m), 3. 91 (3H, s), 4. 04-4. 12 (2H, m), 4. 33-4. 40 (2H, m), 6. 40 (1H, s), 7. 30 (1H, s)
11	NMR (CDC1 ₃): 2.57 (3H, s), 2.83-2.89 (2H, m), 2.96-3.02 (2H, m), 3.51 (1H, t), 4.08 (2H, q), 4.39 (2H, t), 7.37 (1H, s)
12	NMR (CDC1 ₃): 2. 71 (3H, s), 2. 87 (2H, t), 3. 00 (2H, t), 4. 05 (2H. t), 4. 75 (2H, t), 7. 33 (1H, s)
	NMR (CDCl ₃): 2.84-2.91 (2H, m), 2.94-3.01 (2H, m), 7.33 (1H, m), 7.51 (1H, s)
	NMR (CDCl ₃): 2.87-2.92 (4H, m), 7.31 (1H, s), 7.33 (1H, s) NMR (CDCl ₃): 2.49 (3H, s), 2.76-2.92 (4H, m), 4.08 (2H, t), 4.40 (2H, t), 6.92 (1H, s),
	7.31(1H, s) NMR(CDCl ₃):1.32(3H, t), 2.79-2.98(6H, m), 7.05(1H, s), 7.32(1H, s)
	NMR: 2. 29 (3H, s), 2. 74-2. 85 (4H, m), 3. 65-3. 75 (2H, m), 4. 14-4. 20 (2H, m), 6. 48 (1H, s), 7. 20 (1H, s)
18	NMR: 2. 27 (3H, s), 2. 77-2. 82 (4H, m), 6. 23 (1H, s), 7. 40 (1H, s), 12. 20 (1H, brs)
	NMR (CDCl ₃):1.34(6H, d), 2.85-2.99(2H, m), 3.07-3.18(1H, m), 7.06(1H, s), 7.31 (1H, s)
20	NMR: 1.35(3H, t), 2.66-2.77(4H, m), 3.69-3.76(2H, m), 4.13(2H, q), 4.23-4.28(2H, m), 4.90(1H, t), 6.70(1H, s), 7.25(1H, s)
21	NMR (CDC1 ₃): 2.74 (3H, s), 3.59 (2H, s), 4.59-4.69 (4H, m), 7.21 (1H, d), 7.35 (1H, d), 7.41 (1H, s)
22	NMR (CDC1 ₃): 2.77 (3H, s), 3.45 (2H, s), 4.54-4.59 (2H, m), 4.65-4.69 (2H, m), 7.11 (1H, d), 7.29 (1H, d), 7.44 (1H, s)
23	NMR (CDC1 ₃): 2. 78 (3H, s), 2. 88-2. 93 (4H, m), 4. 53 (2H, t), 4. 64 (2H, t), 6. 64 (1H, d), 7. 33 (1H, s), 7. 38 (1H, d)

<u> 4X </u>	2
Rf.	
24	NMR (CDCl ₃): 1. 29 (6H, s), 2. 74-2. 76 (7H, m), 4. 53 (2H, t), 4. 65 (2H, t), 6. 66 (1H, d),
	7. 36 (1H, s), 7. 40 (1H, d)
25	NMR (CDCl ₃):1.57(3H, d), 2.31(3H, s), 4.68(1H, dd), 4.82(1H, dd), 5.20-5.31(1H, m),
	7. 20-7. 21 (1H, m), 7. 40 (1H, dd), 7. 58 (1H, d), 7. 77 (1H, d), 8. 09 (1H, s)
	NMR (CDCl ₃): 0.99 (3H, t), 1.47-1.68 (2H, m), 1.73-1.93 (2H, m), 2.27 (3H, s), 4.71 (1H,
26	dd), 4.85(1H, dd), 5.13-5.21(1H, m), 7.22(1H, dd), 7.40(1H, dd), 7.58(1H, d),
	7.77(1H, d), 8.08(1H, s)
27	NMR (CDCl ₃):1.17-1.21 (6H, m), 2.15 (3H, s), 4.70-4.89 (2H, m), 5.06-5.11 (1H, m), 7.19
	(1H, dd), 7. 40 (1H, dd), 7. 58 (1H, d), 7. 77 (1H, d), 8. 09 (1H, s)
28	NMR (CDCl ₃):1.30-2.02(11H, m), 2.07(3H, s), 4.67-4.89(3H, m), 5.03-5.09(1H, m), 7.17
20	(1H, dd), 7. 39 (1H, dd), 7. 58 (1H, d), 7. 77 (1H, d), 8. 09 (1H, s)
29	NMR (CDCl ₃): 3.60(2H, s), 3.79(2H, t), 4.42(2H, t), 7.17(1H, d), 7.35(1H, d), 7.42(1H,
	s)
30	NMR (CDC1 ₃): 3. 46 (2H, s), 3. 80 (2H, t), 4. 39 (2H, t), 7. 12 (1H, d), 7. 28 (1H, d), 7. 45 (1H,
	s)
31	NMR (CDC1 ₃): 2. 9-2. 93 (4H, m), 3. 74 (2H, t), 4. 36 (2H, t), 6. 60 (1H, d), 7. 34 (1H, s), 7. 38
	(1H, d)
32	NMR (CDC1 ₃):1.30(6H, s), 2.76(2H, s), 3.73(2H, t), 4.20(2H, t), 6.62(1H, d), 7.37(1H,
	s), 7.39 (1H, d)
33	NMR (CDCl ₃):1.36(3H, d), 4.12-4.23(1H, m), 4.55-4.58(2H, m), 7.10-7.11(1H, m), 7.38-
	7.41(1H, m), 7.60(1H, d), 7.76(1H, d), 8.09(1H, s)
34	NMR (CDC1 ₃): 1. 26-1. 35 (4H, m), 1. 56-1. 83 (7H, m), 3. 87-3. 93 (1H, m), 4. 53-4. 73 (2H, m),
	7.08(1H, dd), 7.37-7.40(1H, m), 7.60(1H, d), 7.75(1H, d), 8.10(1H, s)
	NMR (CDC1 ₃): 2. 78–2. 80 (4H, m), 4. 67 (4H, s), 6. 40 (1H, d), 7. 32 (1H, s), 7. 39 (1H, d)
	NMR (CDC1 ₃): 2. 77–2. 93 (4H, m), 3. 77 (2H, t), 4. 41 (2H, m), 7. 25 (1H, s), 7. 38 (1H, s)
37	NMR (CDCl ₃): 2.76-2.85 (2H, m), 2.87-2.98 (2H, m), 3.78 (2H, t), 4.43 (2H, t), 7.39 (1H,
	s), 7.41 (1H, s)
38	NMR: 2.72-2.78(2H, m), 2.85-2.91(2H, m), 3.67-3.73(2H, m), 4.46-4.50(2H, m), 7.38
	(1H, s), 7.57 (1H, s)
39	NMR (CDCl ₃): 2. 78-2. 82 (4H, m), 3. 76 (2H, t), 3. 92 (3H, s), 4. 42 (2H, t), 6. 41 (1H, s), 7. 35
	(1H, s)
40	NMR (CDCl ₃): 1. 10 (3H, t), 1. 61–1. 80 (2H, m), 3. 91–4. 00 (1H, m), 4. 53–4. 67 (2H, m), 7. 10
	(1H, dd), 7. 39 (1H, dd), 7. 60 (1H, d), 7. 75 (1H, d), 8. 09 (1H, s)
41	NMR (CDCl ₃):7.43(1H, s), 4.44(2H, t), 4.22(2H, t), 3.03-2.98(2H, m), 2.89-2.84
	(2H, m), 2.59 (3H, s)
42	NMR (CDCl ₃): 2. 70 (3H, s), 2. 87 (2H, t), 3. 02 (2H, t), 3. 74 (2H. t), 4. 82 (2H, t), 7. 35
<u> </u>	(1H, s)
43	NMR (CDCl ₃): 2. 78-2. 90 (2H, m), 2. 94-3. 40 (2H, m), 3. 72-3. 82 (2H, m), 4. 44-4. 52 (2H, m),
	7. 18-7. 29 (2H, m), 7. 34 (1H, s)
44	NMR: 1.27(3H, d), 4.24-4.32(1H, m), 4.77-4.83(2H, m), 7.61(1H, d), 7.84(1H, d),
	8. 29 (1H, s), 8. 90 (1H, s)

表2	-3
Rf.	
45	NMR: 1.27(3H, d), 2, 71(3H, s), 4.22-4.35(1H, m), 4.70-4.83(2H, m), 7.51(1H, d), 7.73(1H, d), 8.25(1H, s)
46	NMR: 1.33(3H, d), 4.10-4.25(1H, m), 4.69-4.88(2H, m), 7.71-7.74(2H, m), 7.91-7.95(1H, m), 8.03-8.08(1H, m), 8.20(1H, s)
47	NMR (CDCl ₃):1.39(3H, d), 4.11-4.23(1H, m), 4.61(2H, d), 7.48(1H, d), 7.63(1H, d), 7.74(1H, s), 8.09(1H, s)
48	NMR: 1.33(3H, d), 4.13-4.24(1H, m), 4.70-4.86(2H, m), 7.65-7.71(2H, m), 8.21(1H, s), 8.33(1H, s)
49	NMR (CDCl ₃):1.39(3H, d), 4.11-4.22(1H, m), 4.60(2H, d), 7.45(1H, d), 7.60(1H, s), 7.63(1H, d), 8.08(1H, s)
50	NMR (CDCl ₃): 2.50 (3H, s), 2.76-2.92 (4H, m), 3.76 (2H, t), 4.45 (2H, t), 6.92 (1H, s), 7.36 (1H, s)
51	NMR (CDCl ₃): 1.35 (3H, d), 2.70 (3H, d), 4.16 (1H, m), 4.65 (2H, m), 7.39 (1H, s), 7.50 (1H, d), 7.56 (1H, d), 8.05 (1H, s)
52	NMR (CDCl ₃):1.35(3H, d),1.44(3H, t),3.04(2H, q),4.13-4.20(1H, m),4.58-4.75 (2H, m),7.41(1H, s),7.52(1H, d),7.57(1H, d),8.06(1H, s)
53	NMR: 1.31(3H, d), 2.53(3H, s), 4.10-4.18(1H, m), 4.51-4.71(2H, m), 7.03-7.17(1H, m), 7.35(1H, d), 7.57(1H, d), 8.15(1H, s)
54	NMR (CDCl ₃):1.35(3H, d), 1.46(6H, d), 3.35-3.39(1H, m), 4.13-4.18(1H, m), 4.68 (2H, ddd), 7.42(1H, s), 7.53(1H, d), 7.57(1H, d), 8.05(1H, s)
55	NMR (CDCl ₃): 1. 42 (3H, t), 2. 78-2. 82 (4H, m), 3. 73-3. 78 (2H, m), 4. 15 (2H, q), 4. 39-4. 43 (2H, m), 6. 42 (1H, s), 7. 35 (1H, s)
56	NMR (CDCl ₃):1.33(3H, d), 1.41(3H, t), 3.02(2H, q), 4.08-4.24(1H, m), 4.48(2H, d), 7.07(1H, dd), 7.34(1H, dd), 7.54(1H, d), 7.72(1H, d)
57	NMR (CDCl ₃): 1. 01 (3H, t), 1. 32 (3H, d), 1. 79-1. 93 (2H, m), 2. 97 (2H, t), 4. 09-4. 20 (1H, m), 4. 48 (2H, d), 7. 07 (1H, dd), 7. 34 (1H, dd), 7. 53 (1H, d), 7. 72 (1H, d)
58	NMR (CDCl ₃):1.31 (3H, d), 4.10 (3H, s), 4.11-4.16 (1H, m), 4.28-4.38 (3H, m), 7.01 (1H, dd), 7.26 (1H, dd), 7.50 (1H, d), 7.71 (1H, d)
59	NMR: 1.50-2.30 (8H, m), 4.05-4.18 (1H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 7.42-7.52 (2H, m), 7.63-7.72 (1H, m), 8.08-8.18 (2H, m)
60	NMR (CDCl ₃): 3.86(2H, t), 4.84(2H, t), 7.59(1H, d), 7.62-7.64(2H, m), 7.76(1H, d), 8.10 (1H, s)
61	NMR (CDC1 ₃): 3.88(2H, t), 4.78(2H, t), 7.48(1H, d), 7.63(1H, d), 7.75(1H, s), 8.10(1H, s)
62	NMR (CDC1 ₃): 3.89(2H, t), 4.81(2H, t), 7.52(1H, d), 7.60(1H, d), 7.93(1H, s), 8.10(1H, s)
63	NMR (CDCl ₃):8.16(1H, s), 7.82(1H, d), 7.39(1H, d), 4.81(2H, t), 3.91(2H, t), 2.91 (3H, s)
64	NMR (CDCl ₃): 2.91 (3H, s), 3.88 (2H. t), 5.18 (2H, t), 7.55 (1H, d), 7.66 (1H, d), 8.01 (1H, s)
65	NMR: 7.58-7.70(2H, m), 8.02-8.05(1H, m), 8.15(1H, s), 13.57(1H, brs)
	NMR (CDCl ₃): 7.50 (1H, d), 7.64 (1H, s), 7.67 (1H, d), 8.16 (1H, s)

表 2 - 4

表 2	- 4					
Rf.						
67	NMR (CDC1 ₃): 7.45 (1H, dd), 7.62 (1H, d), 7.67 (1H, d), 8.08 (1H, s)					
68	NMR (CDCl ₃): 2.68(3H, s), 3.84(2H, t), 4.80(2H, t), 7.38(1H, s), 7.50(1H, d), 7.55					
	(1H, d), 8.06(1H, s)					
69	69 NMR (CDC1 ₃): 2.67 (3H, s), 7.28 (1H, s), 7.52 (1H, d), 7.59 (1H, d), 8.14 (1H, s)					
70	NMR (CDCl ₃): 1.43 (3H, t), 3.02 (2H, q), 7.31 (1H, s), 7.53 (1H, d), 7.60 (1H, d), 8.14					
	(1H, s)					
71	NMR: 2.51 (3H, s), 6.76-6.79 (1H, m), 7.28-7.34 (1H, m), 7.52-7.57 (1H, m), 8.07-					
	8. 10 (1H, m), 13. 29 (1H, brs)					
72	NMR (CDCl ₃):1.44(6H, d), 3.27-3.36(1H, m), 7.33(1H, s), 7.52(1H, d), 7.59(1H, d),					
	8. 15 (1H, s)					
73	NMR (CDCl ₃):1.52(3H, t), 3.81-3.86(2H, m), 4.29(2H, q), 4.75-4.80(2H, m), 6.80-					
	6.82(1H, m), 7.37-7.41(1H, m), 7.51(1H, d), 8.05(1H, s)					
74	NMR (CDC1 ₃): 1.87 (3H, s), 3.79-3.85 (2H, m), 4.69-4.73 (2H, m), 5.92 (1H, brs), 7.24 (1H,					
	dd), 7. 38 (1H, dd), 7. 58 (1H, d), 7. 74 (1H, d), 8. 06 (1H, s)					
75	NMR (CDCl ₃): 4.03((3H, s), 6.91(1H, s), 7.44(1H, d), 7.55(1H, d), 8.08(1H, d),					
-	13. 31-13. 40 (1H, brs)					
76	NMR (CDCl ₃): 1. 50 (9H, s), 7. 34 (1H, s), 7. 54 (1H, d), 7. 60 (1H, d), 8. 14 (1H, s)					
77	NMR (CDCl ₃):1.91 (3H, s), 2.89-2.92 (4H, m), 3.72 (2H, t), 4.34 (2H, t), 6.67 (1H, d), 7.31					
<u> </u>	(1H, s), 7. 37 (1H, d) NMR (CDCl ₃): 1. 91 (3H, s), 2. 79 (4H, t), 3. 71-3. 76 (2H, m), 4. 46-4. 50 (2H, m), 6. 23 (1H,					
78	brs), 6. 39 (1H, d), 7. 30 (1H, s), 7. 38 (1H, d)					
	NMR (CDCl ₃): 1. 25 (3H, t), 4. 23 (2H, q), 5. 33 (2H, s), 6. 95 (1H, dd), 7. 40 (1H, dd), 7. 61					
79	(1H, d), 7. 73 (1H, d), 8. 08 (1H, s)					
-	NMR (CDCl ₃): 3. 01 (1H, t), 4. 18-4. 23 (2H, m), 4. 68-4. 71 (2H, m), 7. 11 (1H, dd), 7. 39 (1H,					
80	dd), 7. 60 (1H, d), 7. 75 (1H, d), 8. 06 (1H, s)					
-	NMR: 5. 67 (2H, s), 7. 40-7. 42 (1H, m), 7. 46 (1H, d), 7. 68 (1H, d), 8. 08-8. 10 (1H, m), 8. 18					
81	(1H, s), 9. 79 (1H, s)					
	NMR (CDCl ₃): 1. 33 (3H, d), 3. 30 (1H, d), 4. 41–4. 63 (3H, m), 7. 11 (1H, d), 7. 39 (1H, d), 7. 60					
82	(1H, d), 7. 75 (1H, d), 8. 07 (1H, s)					
00	NMR: 1.05(3H, d), 4.20-4.33(1H, m), 4.52-4.61(1H, m), 4.63-4.74(1H, m), 4.92(1H,					
83	d), 7. 56 (1H, d), 7. 80 (1H, d), 8. 21 (1H, s), 8. 87 (1H, s)					
0.4	NMR: 1.03(3H, d), 2.65(3H, s), 4.20-4.30(1H, m), 4.48-4.56(1H, m), 4.60-4.70(1H,					
84	m), 4.90(1H, d), 7.46(1H, d), 7.70(1H, d), 8.17(1H, s)					
O.C	NMR: 1.10(3H, d), 4.03-4.17(1H, m), 4.45-4.56(1H, m), 4.60-4.73(1H, m), 4.99(1H,					
85	d), 7.67-7.71 (2H, m), 7.88-7.92 (1H, m), 8.01-8.05 (1H, m), 8.12 (1H, s)					
0.0	NMR (CDC1 ₃):1.37(3H, d), 4.49-4.67(3H, m), 7.47(1H, dd), 7.64(1H, d), 7.78(1H,					
86	d), 8. 07 (1H, s)					
0.7	NMR: 1.10(3H, d), 4.03-4.15(1H, m), 4.43-4.54(1H, m), 4.60-4.70(1H, m), 5.00(1H,					
87	d), 7.63-7.67(2H, m), 8.12(1H, s), 8.27(1H, s)					
00	NMR (CDCl ₃):1.35(3H, d), 4.38-4.63(3H, m), 7.43(1H, d), 7.59-7.64(2H, m), 8.04					
88	(1H, s) ·					

12 4	<u> </u>
Rf.	
89	NMR (CDCl ₃): 1.35 (3H, d), 2.69 (3H, s), 4.41-4.59 (2H, m), 4.68 (1H, dd), 7.43 (1H, s),
	7.50(1H, d), 7.56(1H, d), 8.04(1H, s)
90	NMR (CDCl ₃):1.35(3H, d), 1.43(3H, t), 3.04(2H, q), 4.46-4.60(2H, m), 4.69(2H, dd),
	7.45(1H, s), 7.51(1H, d), 7.56(1H, d), 8.05(1H, s)
91	NMR: 1.08(3H, d), 2.51(3H, s), 3.98-4.20(1H, m), 4.25-4.60(2H, m), 4.93(1H, d),
	7.03-7.08(1H, m), 7.28-7.36(1H, m), 7.49-7.56(1H, m), 8.06(1H, s)
92	NMR (CDCl ₃):1.35(3H, d), 1.45(6H, d), 3.41-3.32(1H, m), 4.60-4.47(2H, m), 4.69
	(1H, dd), 7.45(1H, s), 7.52(1H, d), 7.57(1H, d), 8.04(1H, s)
93	NMR (CDCl ₃): 1.29 (3H, d), 4.09 (3H, s), 4.20-4.43 (3H, m), 7.01 (1H, dd), 7.27 (1H,
	dd), 7.51 (1H, d), 7.70 (1H, d)
1	NMR (CDCl ₃): 1.33(3H, d), 4.40-4.45(1H, m), 4.47-4.52(1H, m), 4.56-4.64(1H, m),
94	7.08-7.12(1H, m), 7.36-7.41(1H, m), 7.60(1H, d), 7.73-7.78(1H, m), 8.07
	(1H, s)
95	NMR: 4.45-4.56(1H, m), 4.70-4.90(2H, m), 6.68(1H, d), 7.34-7.38(1H, m), 7.44
	(1H, d), 7. 64 (1H, d), 8. 10-8. 15 (1H, m), 8. 19 (1H, s)
96	NMR: 1. 35-2. 10 (8H, m), 3. 88-4. 00 (1H, m), 4. 40-4. 55 (1H, m), 4. 65 (1H, d), 7. 36-
	7. 41 (1H, m), 7. 44-7. 48 (1H, m), 7. 61 (1H, d), 8. 05-8. 08 (1H, m), 8. 11 (1H, s)
97	NMR (CDCl ₃): 1. 29 (3H, d), 1. 41 (3H, t), 3. 00 (2H, q), 4. 32–4. 42 (2H, m), 4. 47–4. 55
	(1H, m), 7.06(1H, dd), 7.33(1H, dd), 7.53(1H, d), 7.72(1H, d)
98	NMR: 1. 32 (3H, d), 4. 15-4. 22 (1H, m), 4. 60-4. 78 (2H, m), 7. 44-7. 48 (1H, m), 7. 50-7. 58
<u> </u>	(1H, m), 7. 67 (1H, d), 8. 13 (1H, d), 8. 19 (1H, s)
	NMR (CDCl ₃):1.05 (3H, t), 1.54–1.66 (2H, m), 3.37 (1H, brs), 4.07–4.15 (1H, m), 4.46 (1H,
99	dd), 4. 61 (1H, dd), 7. 08-7. 10 (1H, m), 7. 37 (1H, d), 7. 57 (1H, d), 7. 73 (1H, d), 8. 04
	(1H, s) NMR (CDCl ₃): 0.95 (3H, t), 1.38-1.66 (4H, m), 3.36 (1H, brs), 4.16-4.22 (1H, m), 4.45 (1H,
100	
100	dd), 4. 59 (in, dd), 7. 09 (in, dd), 7. 57 (in, dd), 7. 57 (in, d), 7. 72 (in, d), 8. 03 (in, d)
	NMR (CDCl ₃): 1.09 (3H, t), 1.82-1.93 (1H, m), 3.21 (1H, d), 3.91-3.96 (1H, m), 4.51 (1H,
101	
101	s)
	NMR (CDCl ₃): 1.09-2.03 (10H, m), 3.27 (1H, d), 3.56-3.63 (1H, m), 3.90-3.95 (1H, d), 4.48
102	1 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	(14 c)
-	NMR (CDCl ₃): 1.88 (3H, s), 3.68-3.74 (2H, m), 4.62 (2H, t), 5.35-5.47 (1H, brm), 6.63 (1H,
103	d), 7. 02 (1H, d), 7. 53 (1H, d), 7. 61 (2H, s), 7. 78 (1H, s)
	NMR: 1. 94 (3H, d), 6. 46 (1H, q), 7. 56 (1H, dd), 7. 67 (1H, dd), 7. 74 (1H, d), 8. 20 (1H, d),
104	8. 33 (1H, s)
	NMR: 6. 33 (2H, s), 7. 16-7. 17 (1H, m), 7. 46 (1H, d), 7. 59-7. 64 (2H, m), 7. 69 (1H, d),
105	7.71-7.77(1H, m), 8.00-8.02(1H, m), 8.14(2H, m), 8.18(1H, s)
	NMR: 1.80-2.60 (6H, m), 5.60 (1H, t), 7.46 (1H, d), 7.51-7.53 (1H, m), 7.66 (1H, d),
106	8.09-8.11 (1H, m), 8.16 (1H, s)
L	0.05 0.11 (11), 10/111, 5/

Rf.	
107	NMR (CDCl ₃):1.42(3H, t), 3.01(2H, q), 5.41(2H, s), 7.13(1H, d), 7.43(1H, d), 7.57
	(1H, d), 7. 79 (1H, d),
108	NMR (CDCl ₃): 2.11-2.21 (2H, m), 2.96-3.06 (4H, m), 5.25 (2H, s), 7.28 (1H, s), 7.52
	(1H, s), 7. 95 (1H, s)
109	NMR (CDCl ₃):1.45(3H, t), 3.06(2H, q), 5.57(2H, s), 7.45(1H, s), 7.56(1H, d), 7.60
	(1H, d), 8. 08 (1H, s)
110	NMR (CDCl ₃):1.47 (6H, d), 3.34-3.43 (1H, m), 5.58 (2H, s), 7.45 (1H, s), 7.57 (1H, d),
	7.61(1H, d), 8.08(1H, s) NMR(CDCl ₃):1.68(6H, s), 5.04(2H, s), 7.12(1H, dd), 7.40(1H, d), 7.59(1H, d), 7.76
111	(1H, d), 8. 08 (1H, s)
-	NMR (CDCl ₃): 1.43 (9H, s), 3.18-3.28 (1H, m), 3.85 (2H, dd), 4.04 (2H, t), 7.07 (1H,
112	dd), 7. 38(1H, dd), 7. 69(1H, d), 7. 76(1H, d), 8. 03(1H, s)
	NMR (80°C): 1. 26 (9H, s), 2. 05-2. 28 (2H, m), 3. 74-3. 59 (2H, m), 4. 57-4. 63 (1H, m),
113	
	d), 8.09(1H, s)
	NMR (CDCl ₃):1.50-1.65(4H, m), 2.00-2.07(2H, m), 2.40(1H, br), 2.61-2.72(2H, m),
114	
<u></u>	(1H, dd), 7.57(1H, d), 7.73(1H, d), 8.01(1H, s)
115	NMR (CDCl ₃): 6.29 (2H, s), 7.51 (1H, d), 7.55 (1H, dd), 7.76 (1H, d), 8.18 (1H, s), 8.28
	(1H, dd), 8. 95 (1H, dd)
	NMR: 7. 55 (1H, d), 7. 82 (1H, d), 8. 23 (1H, s), 8. 83 (1H, s), 13. 85 (1H, brs)
	NMR: 2. 69 (3H, s), 7. 45 (1H, d), 7. 71 (1H, d), 8. 18 (1H, s), 13. 72 (1H, brs)
118	NMR (CDCl ₃): 2. 05-2. 91 (2H, m), 2. 95-3. 02 (4H, m), 7. 30 (1H, s), 7. 52 (1H, s), 7. 96
110	(1H, s)
	NMR: 4. 01 (3H, s), 7. 09 (1H, d), 7. 29 (1H, d), 7. 45 (1H, d), 8. 03 (1H, d) NMR (CDCl ₃): 2. 86-2. 94 (4H, m), 7. 18 (1H, s), 7. 33 (1H, s)
-	NMR (CDC1 ₃): 2. 48 (3H, s), 2. 84-2. 97 (4H, m), 7. 00 (1H, s), 7. 32 (1H, s)
	NMR (CDC1 ₃): 2. 63 (3H, s), 6. 98 (1H, d), 7. 37 (1H, d), 7. 54 (1H, d), 7. 71 (1H, d)
	NMR (CDCl ₃): 1. 03 (3H, t), 1. 82-1. 95 (2H, m), 3. 00 (2H, t), 6. 98 (1H, dd), 7. 36 (1H,
123	dd), 7. 57 (1H, d), 7. 70 (1H, d)
	NMR (CDCl ₃): 1. 45 (3H, t), 3. 06 (2H, q), 6. 98 (1H, dd), 7. 36 (1H, dd), 7. 57 (1H, d), 7. 70
124	(1H, d)
125	NMR: 4.78-4.88(1H, m), 5.02-5.06(1H, m), 5.28-5.43(1H, m), 7.38-7.42(1H, m),
125	7.50(1H, d), 7.70(1H, d), 8.13-8.16(1H, m), 8.27(1H, s)

表3

				Pa ·		
Ex.	G	R	A			
11	0	Н		MS: 216 (FAB, M [†] +1) NMR: 1. 12 (3H, d), 3. 66-3. 78 (1H, m), 4. 74-4. 94 (2H, m), 7. 48 (1H, d), 7. 69 (1H, d), 7. 79-7. 83 (1H, m), 8. 17 (1H, d), 8. 22 (1H, s), 8. 52 (3H, brs)		
14	S	Me0		MS: 262 (FAB, M ⁺ +1)		
20	S	Br		MS: 296 (FAB, M ⁺ +1) NMR: 3. 32 (2H, t), 4. 95 (2H, t), 7. 72 (1H, d), 7. 77 (1H, d), 8. 24 (1H, s), 8. 22-8. 27 (3H, brs), 8. 35 (1H, s)		
29	S	Ме	mp:186-187°C -CH ₂ CH ₂ - NMR: 2. 67 (3H, s), 3. 26 (2H, t), 4. 87 (2H, t), 6. 50 (2H, s), 7 (2H, s), 7. 84 (1H, s), 8. 15 (1H, s)			
30	S	Ме	Me	mp:195-197°C		
31	S	Et	Me	MS: 260 (FAB, M ⁺ +1) NMR: 1.06 (3H, d), 1.36 (3H, t), 3.02 (2H, q), 3.60-3.65 (1H, m), 4.70 (1H, dd), 4.87 (1H, dd), 6.50 (2H, s), 7.63 (2H, s), 7.86 (1H, s), 8.16 (1H, s).		
39	S	I	MS: 344 (FAB, M ⁺ +1) -CH ₂ CH ₂ - NMR: 3. 35 (2H, t), 4. 92 (2H, t), 7. 70 (1H, d), 7. 73 (1H, d), 8. 0 (2H, brs), 8. 23 (1H, s), 8. 35 (1H, s)			
43	0	Н	-CH ₂ CH ₂ -	MS: 202 (FAB, M ⁺ +1) NMR: 3. 30-3. 35 (2H, m), 4. 87 (2H, t), 7. 47-7. 49 (1H, m), 7. 68-7. 70 (2H, m), 8. 17 (1H, d), 8. 21 (1H, s), 8. 25 (3H, brs)		
47	S	Me0	-CH ₂ CH ₂ -	MS: 248 (FAB, M ⁴ +1) NMR: 3. 29-3. 35 (2H, m), 4. 11 (3H, s), 4. 93 (2H, t), 7. 29 (1H, s), 7. 54 (1H, d), 7. 59 (1H, d), 8. 12 (1H, s), 8. 20 (2H, brs)		
53	S	Et	-CH ₂ CH ₂ -	MS; 246 (FAB, M+1) NMR: 1. 37 (3H, t), 3. 02 (2H, q), 3. 25 (2H, t), 4. 86 (2H, t), 6. 49 (2H, s), 7. 64 (2H, s), 7. 82 (1H, s), 8. 15 (1H, s)		

表4-1

表4	⁻ 1
Ex.	
1	NMR: 3.25-3.27 (2H, m), 3.62 (2H, s), 4.59 (2H, t), 7.43 (1H, s), 7.53 (1H, d), 7.62 (1H,
i I	d), 8. 24 (3H, brs)
2	NMR: 3.30-3.22(2H, m), 3.46(2H, s), 4.49(2H, t), 7.23(1H, d), 7.48(1H, s), 7.58(1H,
	d), 8. 25 (3H, brs)
3	NMR: 2.81-2.93(4H, m), 3.15-3.24(2H, m), 4.50(2H, t), 7.14(1H, d), 7.35(1H, s), 7.71
	(1H, d), 8. 33 (3H, brs)
4	NMR: 2.74(4H, s), 3.30-3.34(2H, m), 4.53(2H, t), 6.60(1H, d), 7.38(1H, s), 7.74(1H,
1 1	d), 8. 11 (3H, brs)
5	NMR: 1.23(6H, s), 2.75(2H, s), 3.15-3.26(2H, m), 4.52(2H, t), 7.18(1H, d), 7.40(1H,
	s), 7. 71 (1H, d), 8. 34 (3H, brs)
6	NMR: 2.72-2.78(2H, m), 2.92-3.00(2H, m), 3.20-3.30(2H, m), 4.58(2H, t), 7.40(1H, s),
-	7.50-7.60(2H, m), 8.20(2H, brs)
7	NMR: 1.12(3H, d), 3.66-3.78(1H, m), 4.74-4.94(2H, m), 6.44(1H, brs), 7.48(1H, d),
1 '	7. 69 (1H, d), 7. 79-7. 83 (1H, m), 8. 17 (1H, d), 8. 22 (1H, s), 8. 52 (3H, brs)
8	NMR: 0.87(3H, t), 1.49-1.57(2H, m), 3.57-3.64(1H, m), 4.75-4.91(2H, m), 7.49(1H, d),
	7. 68-7. 71 (2H, m), 8. 18 (1H, d), 8. 23 (1H, s), 8. 33 (1H, brs)
	NMR: 1.00-1.02 (4H, m), 1.16-1.30 (1H, m), 1.50-1.84 (6H, m), 3.52-3.63 (1H, m), 4.82-
9	4.85(2H, m), 7.49(1H, d), 7.62-7.63(1H, m), 7.70(1H, d), 8.18(1H, d), 8.24(1H, s),
L	8. 29 (3H, brs)
10	NMR: 3.31-3.37 (2H, m), 4.96-5.02 (2H, m), 7.73 (1H, d), 7.78 (1H, d), 7.99 (1H, d), 8.18
	(1H, d), 8. 22 (1H, s), 8. 23 (3H, brs)
	mp:182-185°C
-	mp:174-178°C
15	mp:192-195°C
16	NMR: 1.61 (9H, s), 3.16-3.23 (2H, m), 4.87-4.94 (2H, m), 7.74 (1H, d), 7.75 (1H, s),
L	7.78(1H, d), 7.96-8.15(3H, brs), 8.41(1H, s)
17	mp:250-253°C
	NMR: 1.12(3H, d), 3.65-3.80(1H, m), 4.80-4.88(1H, m), 4.93-5.01(1H, m), 7.46-
18	7.51 (1H, m), 7.69 (1H, d), 7.91-7.93 (1H, m), 8.18 (1H, d), 8.22 (1H, s), 8.74 (3H,
-	brs), 9. 94 (1H, brs)
19	NMR: 2.71-2.78 (2H, m), 2.86-2.92 (2H, m), 3.23 (2H, t), 4.53 (2H, t), 7.40 (1H, S), 7.70
<u> </u>	(1H, s), 8. 01-8. 14 (2H, brs)
21	NMR:7.45(1H, s), 4.56(2H, t), 3.37-3.30(2H, m), 2.98(2H, t), 2.80(2H, t), 2.59
-	(3H, s)
22	NMR: 2. 92 (3H, s), 3. 48 (2H, t), 5. 11 (2H, t), 7. 79 (2H, s), 8. 27 (1H, s) NMR: 1. 09 (3H, d), 3. 74-3. 86 (1H, m), 4. 78-4. 86 (2H, m), 6. 49 (2H, s), 7. 61 (1H, d),
23	
	7.84(1H, d), 8.29(1H, s), 8.91(1H, s)
24	mp:177-178°C
25	NMR: 1. 05 (3H, d), 3. 50-3. 70 (1H, m), 4. 74-4. 78 (1H, m), 4. 80-4. 84 (1H, m), 6. 49 (2H,
1.0	s), 7. 68-7. 78 (2H, m), 7. 95 (1H, d), 8. 14 (1H, d), 8. 19 (1H, s)
26	NMR:1.01(3H, d), 3.50(1H, br), 4.60(1H, dd), 4.77(1H, dd), 6.47(1H, s), 7.68(1H,
	d), 7. 74(1H, d), 8. 19(1H, s), 8. 31(1H, s)

実	4	 2

表 4	1-2
Ex.	
27	NMR:1.05(3H, d), 3.55-3.67(1H, m), 4.62-4.72(1H, m), 4.80-4.90(1H, m), 6.50(2H, s), 7.69(2H, s), 8.20(1H, s), 8.39(1H, s)
28	NMR: 1.05(3H, d), 3.50-3.65(1H, m), 4.65(1H, dd), 4.82(1H, dd), 6.50(2H, s), 7.69 (1H, d), 7.77(1H, d), 8.21(1H, s), 8.24(1H, s)
32	NMR:1.05(3H, d), 2.52(3H, s), 3.54-3.66(1H, m), 4.55-4.63(1H, m), 4.62-4.68(1H, m), 6.51(2H, s), 7.26(1H, s), 7.37(1H, d), 7.57(1H, d), 8.14(1H, s).
33	
34	mp:222-226°C
35	NMR:1.12 (3H, d), 1.34 (3H, t), 2.97 (2H, q), 3.64-3.74 (1H, m), 4.71 (1H, dd), 4.82 (1H, dd), 7.43 (1H, brd), 7.66 (1H, d), 7.77-7.79 (1H, m), 8.15 (1H, d)
36	NMR: 0. 95 (3H, t), 1. 11 (3H, d), 1. 73-1. 82 (2H, m), 2. 92 (2H, t), 3. 62-3. 75 (1H, m), 4. 69 (1H, dd), 4. 82 (1H, dd), 7. 43 (1H, d), 7. 65 (1H, d), 7. 76 (1H, d), 8. 15 (1H, d)
37	NMR: 1 13 (3H d) 3 63-3 68 (1H m) 4 04 (3H, s), 4.53 (1H, dd), 4.63 (1H, dd), 6.55
38	NMR: 2.69-2.76(2H, m), 2.88-2.94(2H, m), 3.23(2H, t), 4.54(2H, t), 7.40(1H, s), 7.77 (1H, s), 8.20(3H, brs)
40	NMR: 8. 34 (1H, s), 8. 03 (1H, d), 7. 54 (1H, d), 4. 94 (2H, t), 3. 54-3. 51 (2H, m), 2. 92 (3H, s)
41	NMR: 2.68-2.81 (4H, m), 3.24 (2H, t), 3.94 (3H, s), 4.55 (2H, t), 6.83 (1H, s), 7.36 (1H, s), 8.27 (3H, brs)
42	NMR: 2 72-2 78 (2H m) 2 86-2 93 (2H m) 3 21 (2H, t) 4.55 (2H, t) 7.40 (1H, s) 7.68
44	NMR: 3 43-3 49 (2H m) 4 89 (2H, t), 7, 18 (1H, d), 7, 44 (1H, d), 7, 63 (1H, d), 8, 17 (1H,
45	NMR: 0 73 (3H t) 1 16-1 56 (4H m) 3 64-3 68 (1H, m) 4 76-4 93 (2H, m) 7 49 (1H, d)
46	NMR: 0.95-0.98(6H, m), 1.82-1.88(1H, m), 3.60-3.62(1H, m), 4.82(2H, d), 7.50(1H, dd), 7.64(1H, dd), 7.70(1H, d), 8.19(1H, d), 8.24(1H, s), 8.28(3H, brs)
48	NMR: 3. 31 (2H, t), 4. 86 (2H, t), 7. 72 (1H, d), 7. 78 (1H, d), 8. 24 (1H, s), 8. 30 (1H, s), 8. 35 (2H, brs)
49	NMR (CDC)):1 15-1 45 (2H hr) 3 18-3 28 (2H, brt) 4.52 (2H, t), 6.61 (1H, d), 7.11
50	NMR: 1 48 (3H d) 3, 30-3, 40 (1H, m), 3, 50-3, 61 (1H, m), 5, 41-5, 51 (1H, m), 7, 47-7, 52
51	mp:182-184°C
52	NMR: 2.04-2.11 (2H, m), 2.90-2.98 (4H, m), 3.25-3.30 (2H, m), 4.58 (2H, t), 7.50 (1H, s), 7.55 (1H, s), 8.00 (1H, s)
54	NMR: 1.41 (6H, d), 3.32 (2H, t), 3.37-3.42 (1H, m), 4.91 (2H, t), 6.53 (3H, s), 7.65 (2H, s), 7.80 (1H, s), 8.17 (1H, s)
58	NMR: 1, 34 (3H, t), 2, 96 (2H, q), 3, 32 (2H, br), 4, 77 (2H, br), 7, 43 (1H, d), 7, 62 (1H,

	·
表4	-3
Ex.	0 50 (0V t) A 40 (0V t) A 66 (2V t) 6 46 (2V c) 6 72
56	NMR: 3.10-3.20(2H, m), 3.57(2H, t), 4.46(2H, t), 4.66(2H, t), 6.46(2H, s), 6.73
	(1H, d), 7.52 (1H, d), 8.00 (1H, s)
57	mp:236-240°C
	NMR: 1.71-2.00 (4H, m), 2.54 (3H, s), 3.14-3.20 (1H, m), 3.28-3.33 (1H, m), 3.95-
58	4.01(1H, m), 4.85-4.93(2H, m), 7.45(1H, d), 7.63(1H, d), 7.73(1H, m), 8.15(1H,
	d) 2 22 (1H =) 2 22 22 (1H
	NMR: 1.34 (3H, t), 1.71-2.00 (4H, m), 2.99 (2H, q), 3.16-3.26 (1H, m), 3.28-3.38 (1H,
59	m), 3.95-4.05(1H, m), 4.90(1H, dd), 4.99(1H, brd), 7.25(1H, d), 7.63(1H, d),
	7.73(1H, d), 8.11(1H, d)
	NMR: 1.71-2.00 (3H, m), 3.15-3.21 (1H, m), 3.28-3.31 (1H, m), 3.60-4.05 (1H, m),
60	4.94-5.04 (2H, m), 7.49 (1H, q), 7.69 (1H, d), 7.76 (1H, q), 8.17 (1H, d), 8.23 (1H,
	S) 0.00 (W.) 0.00 (W.) 0.00 (W.)
	NMR: 1.71-1.98(3H, m), 3.15-3.19(1H, m), 3.29-3.30(1H, m), 3.98-4.04(1H, m),
61	4.93-5.03(2H, m), 7.49(1H, d), 7.69(1H, d), 7.74(1H, d), 8.17(1H, d), 8.23(1H,
	s)
1	mp:222-225°C
63	mp:258-260°C
	NMR: 1.68-2.43 (6H, m), 3.71-3.78 (0.3H, m), 4.02-4.10 (0.7H, m), 5.34-5.48 (1H,
64	m), 6. 45 (2H, s), 7. 43-7. 47 (1H, m), 7. 57-7. 69 (2H, m), 8. 10-8. 14 (1H, m), 8. 18-
	8. 21 (1H, m)
	mp:172-173°C
66	mp:153-155°C
67	NMR: 2.39-2.48(2H, m), 3.65-4.06(3H, m), 4.86-5.11(2H, m), 7.49(1H, d), 7.68(1H,
	d), 7. 71 (1H, q), 8. 18 (1H, d), 8. 22 (1H, d)
68	mp:174-176°C
69	NMR: 2. 34 (1H, m), 2. 50 (1H, m), 3. 43-3. 47 (2H, m), 3. 68 (1H, m), 3. 77 (1H, m), 5. 87
	(1H, m), 7.50(1H, d), 7.64(1H, d), 7.69(1H, d), 8.18(1H, d), 8.24(1H, s), 9.40-
	9. 63 (2H, brs)
	NMR: 1. 26-1. 29 (1H, m), 1. 58-1. 76 (3H, m), 2. 41 (1H, br), 2. 66-2. 88 (2H, m), 3. 10-
70	3. 18 (2H, m), 4. 56-4. 59 (2H, m), 7. 45 (1H, d), 7. 63 (1H, d), 7. 67 (1H, d), 8. 16 (1H,
	d), 8.17(1H, s)

NMR: 2.16 (3H, s), 3.47 (2H, m), 4.83 (2H, m), 7.41 (1H, s), 7.59 (1H, d), 7.62 (1H, d), 8.01 (3H, brs), 8.18 (1H, s), 11.56 (1H, s)

請求の範囲

1. 下記一般式 (I) で示される三環性ピロール若しくはピラゾール誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

$$\begin{array}{c|c}
R^{5} & R^{7} \\
R^{5} & R^{8} \\
R^{4} & Y \\
R^{3} & X \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{8} & R^{7} \\
R^{9} & (I) \\
A - N & R^{2}
\end{array}$$

(式中の記号は以下の意味を示す

Y環:窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる1種若しくは2種以上のヘテロ原子を1乃至3個有していても良い不飽和5員環又は窒素原子を1乃至2個有する不飽和6員環

X:結合又は炭素原子

:二重結合又は単結合

V: 窒素原子又は式CHで示される基

A:ハロゲン原子若しくはシクロアルキル基で置換されていても良い直鎖又は分岐 の低級アルキレン基

 R^1 及び R^2 :同一又は異なって水素原子、低級アルキル基又は R^1 と R^2 若しくは Aは隣接する窒素原子と一体となって含窒素飽和ヘテロ環を形成しても良い

R³及びR⁴:同一又は異なって水素原子、低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、モノ若しくはジ低級アルキルアミノ基、低級アルカノイルアミノ基又はハロゲン原子

 $R^5 \sim R^9$:同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、水酸基又は低級アルコキシ基

但し、 \dots が二重結合であるときは、 R^6 及び R^8 は存在しない。また、Xが結合であるときは、 \dots は単結合であり且つ R^7 及び R^8 は存在しない。)

記載の化合物。

- 3. Aがエチレン又はプロピレン基である請求の範囲第2項記載の化合物。
- 4. Y環がフラン又はチオフェン環である請求の範囲第3項記載の化合物。
- 5. 2-(1H-70[2,3-g] インダゾール-1-イル) エチルアミン、2 $-(7-プロモ-1H-\digamma)[2,3-g]$ インダゾール-1-イル) エチルアミン、2 $-(7-3-\digamma-1H-\digamma)[2,3-g]$ インダゾール-1-イル) エチルアミン、2 $-(7-3-\digamma-1H-\digamma)[2,3-g]$ インダゾール-1-イル) エチルアミン、2 $-(7-4+\digamma)[2,3-g]$ インダゾールー1-イル) エチルアミン、(S) -2-(1H-70[2,3-g] インダゾールー1-イル) -1-4 ルーチェン[2,3-g] インダゾールー1-イル) エチルアミン、(S) $-2-(7-4+\digamma)[2,3-g]$ インダゾール-1-イル) エチルアミン、(S) -1-4 デルー2 $-(7-4+\digamma)[2,3-g]$ インダゾールー1ーイル) エチルアミン、(S) -1-4 デルアミン、(S) -1-4 デルアミンスはこれらの製薬学的に許容されるその塩である請求の範囲第4項記載の化合物。
- 6. 請求の範囲第1項記載の化合物又はその製薬学的に許容される塩と製薬学的に 許容される担体を含有する医薬組成物。
- 7. 5-HT2c作用薬である請求の範囲第6項記載の医薬組成物。
- 8. インポテンスの治療薬である請求の範囲第7項記載の医薬組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/02579

Int	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C07D231/54, 471/04, 491/048, 495/04, 498/04, 513/04, A61K31/40, 31/415, 31/42, 31/425, 31/47, 31/55					
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED					
		d has also decided as a sum halo				
Int	Ainimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C07D231/54, 471/04, 491/048, 495/04, 498/04, 513/04, A61K31/40, 31/415, 31/42, 31/425, 31/47, 31/55					
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the	he extent that such documents are include	d in the fields searched			
CA CA	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN), REGISTRY (STN), WPI/L (QUESTEL)					
C. DOCU	IMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.			
A	JP, 50-106958, A (Chugai Phai August 22, 1975 (22. 08. 75)	rmaceutical Co., Ltd.), (Family: none)	1-8			
A	A JP, 7-149723, A (F. Hoffmann-La Roche AG.), June 13, 1995 (13. 06. 95) & EP, 655440, A & US, 5494928, A					
A	A WO, 95/32967, A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC.), December 7, 1995 (07. 12. 95) & EP; 763034, A					
		·				
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
Special categories of cited documents: A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filling date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report				
Augu	st 13, 1998 (13. 08. 98)	August 25, 1998 (2				
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer				
acsimile N	n :	Telephone No				

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1° C07D231/54, 471/04, 491/048, 495/04, 498/04, 513/04, A61K31/40, 31/415, 31/42, 31/425, 31/47, 31/55

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1° C07D231/54, 471/04, 491/048, 495/04, 498/04, 513/
04, A61K31/40, 31/415, 31/42, 31/425, 31/47, 31/55

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN) , REGISTRY (STN) , WPI/L (QUESTEL)

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A A A	JP, 50-106958, A (中外製薬株式会社)、22.8 月.1975(22.08.75) (ファミリーなし) JP, 7-149723, A (エフ・ホフマンーラ ロシュ アーゲー)、13.6月.1995(13.06.95)&EP, 65 5440, A&US, 5494928, A WO, 95/32967, A1 (SMITHKLINE BEEC HAM PLC)、7.12月.1995(07.12.95)& EP, 763034, A	1 - 8 1 - 8 1 - 8

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

[] パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 13.08.98 国際調査報告の発送日 25.08.98 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 野便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3452

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)